

Nobilis Rhino CV Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Autorisiert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis Rhino CV Lyophilisat pour suspension

Nobilis Rhino CV Lyofilisaat voor suspensie

Nobilis Rhino CV Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

NOBILIS RHINO CV

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

okulonasale Anwendung

Anwendung am Auge

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

31.62 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

nasale Anwendung:

• **Legehennen**

- Alle Zielgewebe. 0 day

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 day

okulonasale Anwendung:

• **Legehennen**

- Alle Zielgewebe. 0 day

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anwendung am Auge:

• **Legehennen**

- Alle Zielgewebe. 0 day

• **Huhn, zur Zucht**

- Alle Zielgewebe. 0 day

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Belgien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/06/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

FAMHP

Zulassungsnummer:

BE-V281041

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

13/06/2005

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0151/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Deutschland Griechenland Ungarn Irland Lettland Litauen Luxemburg
Niederlande Polen Portugal Slowakei Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Deutsch (PDF)

Published on: 22/03/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043531>