

Nobilis Rhino Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung für Hühner

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis Rhino Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung für Hühner

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

nasale Anwendung

Anwendung am Auge

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

nasale Anwendung:

-

Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

Anwendung am Auge:

-

Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

zum Vernebeln:

-

Legehennen

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Alle Zielgewebe. 0 Tag

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

QI01AD01

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

2/05/2005

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03207.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

9/03/2010

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 estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

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

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/11/2025

[Herunterladen](#)