

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Εξουσιοδοτημένο

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Νεοσσός

Οδός χορήγησης:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη
Χορήγηση με ψεκασμό

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)
1.50 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

Withdrawal period by route of administration:

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:**• Νεοσσός**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με ψεκασμό:**• Νεοσσός**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):

QI01AD01

Νομικό καθεστώς της προμήθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς άδειας:

Έγκυρη

Authorised in:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Croatian](#)

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Marketing authorisation date:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός άδειας:

UP/I-322-05/23-01/162

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

6/03/2024

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

Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080261>