

NOBILIS RHINO CV

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

NOBILIS RHINO CV

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Pollos de engorde

Vía de administración:

Vía nasal

Vía oftálmica

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía nasal:

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

Vía oftálmica:

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

Nebulización:

-

Gallinas ponedoras

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos reproductores

- All relevant tissues. 0 Día

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Disponible en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Hellas M.A.E.

Fecha de autorización de comercialización:

10/10/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

67905/09/08-12-2010/K-0157201

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/12/2010

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0151/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Alemania Grecia
Hungría Irlanda Letonia Lituania Luxemburgo Países Bajos Polonia Portugal
Eslovaquia Eslovenia España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.