

# Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollitos

---

**Vía de administración:**

Vía ocularnasal

Nebulización

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 log10 cultivo de tejidos dosis infecciosa 50 / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión ocularnasal y para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía ocular:**

- 

**Pollitos**

- Meat and offal. 0 Día

**Nebulización:**

- 

**Pollitos**

- Meat and offal. 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:**

Croacia

**Disponible en:**

Croacia

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)

Disponible únicamente en [Croatian](#)



## 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](#) [Italian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

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

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/09/2015

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número de autorización:**

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

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

5/11/2025

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.