

File downloaded on 2026-05-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000108189>

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 infecciosa 50 / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal

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:

Alemania

Disponible en:

Alemania

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](#)

Fecha de autorización de comercialización:

2/05/2005

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.03207.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/03/2010

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

Combined File of all Documents

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