

File downloaded on 2026-06-22

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/es/600000984261>

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:

Pollos

Vía de administración:

Vía oculonasal

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.50 log10 cultivo de tejidos dosis infectiva 50 / 0.03 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ocular:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AD01

Condiciones de dispensación:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Disponible en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

Disponible únicamente en Romanian

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

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

14/06/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

110113

Fecha de modificación del estado de la autorización:

28/05/2025

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.