

File downloaded on 2026-04-17

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043539>

NOBILIS RHINO CV

Volitatud

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

NOBILIS RHINO CV

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

kana (munakana)

kana (sugulind)

kana (broiler)

Manustamisviis:

Nasaalne

Okulaarne

Nebulisatsioon

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Nasaalne:

•

kana (munakana)

- All relevant tissues. 0 day

•

kana (sugulind)

- All relevant tissues. 0 day

•

kana (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

Okulaarne:

•

kana (munakana)

- All relevant tissues. 0 day

•

kana (sugulind)

- All relevant tissues. 0 day

•

kana (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

Nebulisatsioon:

•

kana (munakana)

- All relevant tissues. 0 day

•

kana (sugulind)

- All relevant tissues. 0 day

•

kana (broiler)

- All relevant tissues. 0 day

Veterinaarravimite anatomsilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI01AD01

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Poola

Saadaval:

Poola

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Müügiloa kuupäev:

19/08/2005

Partii vabastamise tootmiskohad:

Intervet International B.V.

Vastutav asutus:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Müügiloa number:

1623

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

19/08/2005

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloamenetluse number:

FR/V/0151/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Küpros Tšehhi Taani Eesti Saksamaa Kreeka Ungari Iirimaa
Läti Leedu Luksemburg Holland Poola Portugal Slovakkia Sloveenia
Hispaania Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.