

NOBILIS RHINO CV

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS RHINO CV

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)
Poulet (pour reproduction)
Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Voie nasale
Voie ophtalmique
Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie nasale:

•

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Voie ophtalmique:

•

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Administration par nébulisation:

•

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

•

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

37494

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/06/2005

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0151/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Grèce
Hongrie Irlande Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas Pologne Portugal
Slovaquie Slovénie Espagne Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.