

# 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 log<sub>10</sub> 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:**

Lettonie

---

### **Disponible en:**

Lettonie

---

### **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:**

Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

V/MRP/05/1622

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/01/2005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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