

# 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:**

Lituanie

---

### **Disponible en:**

Lituanie

---

### **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:**

State Food And Veterinary Service

---

**Numéro de l'autorisation:**

LT/2/05/1685/001-042

---

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

27/04/2025

---

**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.