

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:

Slovénie

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](#)

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](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

10/01/2006

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numéro de l'autorisation:

2002-0035/2009

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/01/2006

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 (@Language). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

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

Etiquetage

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

Fichier combinant tous les documents

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