

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poussin)

Voie d'administration:

Voie oculonasale

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:

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie oculonasale:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Poulet (poussin)

- Viande et abats. 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:

Croatie

Disponible en:

Croatie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

Disponible uniquement en [Croatian](#)

[illegible]

Informations complémentaires

Type d'autorisation:
Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/2015

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

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numéro de l'autorisation:

UP/I-322-05/23-01/162

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/11/2025

Pour connaître les événements 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.