

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043539>

NOBILIS RHINO CV

Heimilað

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS RHINO CV

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (varphæna)

Hænsn (til undaneldis)

Hænsn (holdakjúklingur)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í nef

Til notkunar í auga

Til eimgjafar

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í nef:

•

Hænsn (varphæna)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hænsn (til undaneldis)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- All relevant tissues. 0 dagar

Til notkunar í auga:

•

Hænsn (varphæna)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hænsn (til undaneldis)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- All relevant tissues. 0 dagar

Til eimgjafar:

•

Hænsn (varphæna)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hænsn (til undaneldis)

- All relevant tissues. 0 dagar

•

Hænsn (holdakjúklingur)

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Pólland

Fáanlegt í:

Pólland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

19/08/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Markaðsleyfisnúmer:

1623

Dagsetning á breytingu stöðu:

19/08/2005

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Ferilsnúmer:

FR/V/0151/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Þýskaland Grikkland
Ungverjaland Írland Lettland Litáen Lúxemborg Holland Pólland Portúgal
Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.