

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:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir

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

QI01AD01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Tékkland

Fáanlegt í:

Tékkland

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](#)

[illegible]

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

22/04/2005

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/019/05-C

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/04/2005

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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.