

NOBILIS RHINO CV

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis Rhino CV Lyophilisat pour suspension

Nobilis Rhino CV Lyofilisaat voor suspensie

Nobilis Rhino CV Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

NOBILIS RHINO CV

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiola)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso nasale

Per uso oculonasale

Uso oftalmico

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

31.62 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Withdrawal period by route of administration:**Uso nasale:**

- **Pollo (gallina ovaioia)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **Pollo (pollo da riproduzione)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **Pollo (pollo da carne)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Per uso oculonasale:

- **Pollo (gallina ovaioia)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **Pollo (pollo da riproduzione)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **Pollo (pollo da carne)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Uso oftalmico:

- **Pollo (gallina ovaioia)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **Pollo (pollo da riproduzione)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno
- **Pollo (pollo da carne)**
 - tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Belgio

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in English

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/06/2005

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorità responsabile:

FAMHP

Numero di autorizzazione:

BE-V281041

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/06/2005

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:FR/V/0151/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania Grecia
Ungheria Irlanda Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi Polonia
Portogallo Slovacchia Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043531>