

NOBILIS RHINO CV

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS RHINO CV

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaioia)

Pollo (pollo da riproduzione)

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Uso nasale

Uso oftalmico

Nebulizzazione

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

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

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

Nebulizzazione:

-

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

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Grecia

Disponibile in:

Grecia

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](#)

[illegible]

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

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 Hellas M.A.E.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

10/10/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

National Organization For Medicines

Numero di autorizzazione:

67905/09/08-12-2010/K-0157201

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/12/2010

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](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

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.

File combinato di tutti i documenti

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