

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 ovaiola)

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:

Lettonia

Disponibile in:

Lettonia

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](#)

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/05/1622

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

25/01/2005

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

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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