

# 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 log<sub>10</sub> 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:**

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

---

### **Disponibile in:**

United Kingdom (Northern Ireland)

---

### **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](#)

[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 International B.V.

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

5/05/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numero di autorizzazione:**

Vm 06376/3061

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

26/02/2024

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

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