

NOBILIS RHINO CV

Geautoriseerd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS RHINO CV

Nobilis Rhino CV vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Fokkippen

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Oculonasaal gebruik

Oculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

31.62 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:**Nasaal gebruik:****• Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

• Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

• Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Oculonasaal gebruik:**• Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

• Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

• Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Oculair gebruik:**• Leghennen**

- All relevant tissues. 0 day

• Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

• Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)
Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

4/08/2005

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Toelatingsnummer:

2680/X/10 MgSzH ÁTI

Wijzigingsdatum status toelating:

4/08/2005

Rapporterende lidstaat:

Frankrijk

Procedurenummer:

FR/V/0151/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland
Griekenland Hongarije Ierland Letland Litouwen Luxemburg Nederland Polen
Portugal Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estonian English French Swedish Icelandic Norwegian

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

Source URL: *<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043534>*