

NOBILIS RHINO CV

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis Rhino CV

NOBILIS RHINO CV

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Fokkippen

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Nasaal gebruik

Oculair gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:**Nasaal 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

Toediening door verneveling:

-

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 [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Portugal

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

[illegible]

Type vergunning voor het in de handel:

Wettelijke basis productvergunning:

Handelsvergunninghouder:**Handelsvergunningsdatum:**

9/06/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate General For Food And Veterinary

Vergunningsnummer:

R748/05 DGV

Datum toelatingswijziging:

9/06/2005

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 Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet