

NOBILIS RHINO CV

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS RHINO CV

Nobilis Rhino Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung für Hühner

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:

Duitsland

Beschikbaar in:

Duitsland

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](#)

Aanvullende informatie

Handelsvergunninghouder:

Intervet Deutschland GmbH

Handelsvergunningsdatum:

2/05/2005

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Paul-Ehrlich-Institut

Vergunningsnummer:

PEI.V.03207.01.1

Datum toelatingswijziging:

9/03/2010

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

Documenten

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.