

File downloaded on 2026-05-13

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043531>

NOBILIS RHINO CV

Autorisert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS RHINO CV

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

eggleggende høne

avlsskylling

slaktekylling

Administrasjonsvei:

Nasal bruk

Okulær bruk

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.50 log₁₀ vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Nasal bruk:

-

eggleggende høne

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlsskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Okulær bruk:

-

eggleggende høne

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlsskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

-

eggleggende høne

- Alt relevant vev. 0 dag

-

avlsskylling

- Alt relevant vev. 0 dag

-

slaktekylling

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

13/06/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V281041

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/06/2005

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0151/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE DE EL HU Irland LV LT LU NL PL PT SI SI
ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Combined File of all Documents

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (@Language). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.