

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
- **avlskylling**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **slaktekylling**
- Alt relevant vev. 0 dag

Okulær bruk:

- **eggleggende høne**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **avlskylling**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **slaktekylling**
- Alt relevant vev. 0 dag

Massebehandling ved nebulisering:

- **eggleggende høne**
- Alt relevant vev. 0 dag
- **avlskylling**
- 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:

Kypros

Tilgjengelig i:

Kypros

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](#)

[illegible]

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

25/04/2006

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

CY00109V

Status for endring av markedsføringstillatelse:

2/11/2014

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

Combined File of all Documents

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