

File downloaded on 2026-04-29

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043554>

# 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:**

LV

---

### **Tilgjengelig i:**

LV

---

### **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](#)



25/01/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Food And Veterinary Service

---

**Godkjenningsnummer:**

V/MRP/05/1622

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

25/01/2005

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Combined File of all Documents

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