

File downloaded on 2026-07-11

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043542>

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:

ES

Tilgjengelig i:

ES

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](#)

19/12/2005

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

1666 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2016

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 (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

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

Package Leaflet

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

Combined File of all Documents

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