

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Dopuszczony

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Rhino CV, liofilizat za suspenziju, za kokoši

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Na oczy i nozdrza

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

1.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Na oczy i nozdrza:**

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken (chick)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Croatia

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

Dostępne wyłącznie w chorwacki

[illegible]

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/09/2015

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numer pozwolenia:

UP/I-322-05/23-01/162

Data zmiany statusu pozwolenia:

5/11/2025

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.