

Nobilis Rhino CV

Ima dovoljenje za promet

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nobilis Rhino CV

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

brojler

Pot uporabe:

Nazalna uporaba

Okularna uporaba

Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

1.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za okulonazalno suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:

Nazalna uporaba:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

-

brojler

- All relevant tissues. 0 day

Okularna uporaba:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

-

brojler

- All relevant tissues. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

-

Chicken (layer hen)

- All relevant tissues. 0 day

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

-

brojler

- All relevant tissues. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [English](#)

Škatla, ki vsebuje 50 steklenih (tip I) vial po 25.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 2.500 odmerkov, zaprti z zamaškoma iz halogenobutilne gume in zatesnjeni z aluminijastima zaporkama.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo po 250 odmerkov, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 250 odmerkov, zaprti z zamaškoma iz halogenobutilne gume in zatesnjeni z aluminijastima zaporkama.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 250 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 10 steklenih (tip I) vial po 250 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 250 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo po 500 odmerkov, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 500 odmerkov, zaprti z zamaškoma iz halogenobutilne gume in zatesnjeni z aluminijastima zaporkama.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 10 steklenih (tip I) vial po 500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 50 steklenih (tip I) vial po 500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo s 1.000 odmerki, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 1.000 odmerkov, zaprti z zamaškoma iz halogenobutilne gume in zatesnjeni z aluminijastima zaporkama.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 1.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 1.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 1.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 50 steklenih (tip I) vial po 1.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo po 2.500 odmerkov, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 2.500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 10 steklenih (tip I) vial po 2.500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 2.500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 50 steklenih (tip I) vial po 2.500 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo s 5.000 odmerkov, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 5.000 odmerkov, zaprtih z zamaškoma iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastima zaporkama.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 5.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 10 steklenih (tip I) vial po 5.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 5.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 50 steklenih (tip I) vial po 5.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo z 10.000 odmerki, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 10.000 odmerkov, zaprti z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjeni z aluminijastima zaporkama.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 10.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 10 steklenih (tip I) vial po 10.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 10.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 50 steklenih (tip I) vial po 10.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 1 stekleno (tip I) vialo s 25.000 odmerki, zaprto z zamaškom iz halogenobutilne gume in zatesnjeno z aluminijasto zaporko.

Škatla, ki vsebuje 2 stekleni (tip I) viali po 25.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 5 steklenih (tip I) vial po 25.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 10 steklenih (tip I) vial po 25.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Škatla, ki vsebuje 20 steklenih (tip I) vial po 25.000 odmerkov, zaprtih z zamaški iz halogenobutilne gume in zatesnjenih z aluminijastimi zaporkami.

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet International B.V.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

10/01/2006

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Pristojni organ:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

2002-0035/2009

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

10/01/2006

Referenčna država članica:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Številka postopka:

FR/V/0151/001

Zadevne države članice:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini
obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Navodilo za uporabo

Označevanje

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Lahko ga najdete spodaj v drugem jeziku.