

File downloaded on 2026-06-05

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043535>

# Nobilis Rhino CV

Godkänd

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 11/94, Live

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

Nobilis Rhino CV

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (värphöns)

Tamhöns (avelshöns)

Tamhöns (slaktkyckling)

### Administreringsväg:

Nasal användning

Okulär användning

Massbehandling via nebulisering

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.50 log<sub>10</sub> 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

### Läkemedelsform:

**Karenstid per administreringsväg:**

**Nasal användning:**

•

**Tamhöns (värphöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

•

**Tamhöns (avelshöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- All relevant tissues. 0 dygn

**Okulär användning:**

•

**Tamhöns (värphöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

•

**Tamhöns (avelshöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- All relevant tissues. 0 dygn

**Massbehandling via nebulisering:**

•

**Tamhöns (värphöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

•

**Tamhöns (avelshöns)**

- All relevant tissues. 0 dygn

•

## Tamhöns (slaktkyckling)

- All relevant tissues. 0 dygn

---

### Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD01

---

### Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### Godkännandestatus:

Godkänd

---

### Godkänd i:

Irland

---

### Tillgänglig i:

Irland

---

### Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)



**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Godkännandenummer:**

VPA10996/190/001

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

17/06/2005

---

**Referensmedlemsstat:**

Frankrike

---

**Procedurnummer:**

FR/V/0151/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland Grekland  
Ungern Irland Lettland Litauen Luxemburg Nederländerna Polen Portugal  
Slovakien Slovenien Spanien Storbritannien (Nordirland)

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.