

File downloaded on 2026-04-24

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

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 log₁₀ 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:

Lettland

Tillgänglig i:

Lettland

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:

Food And Veterinary Service

Godkännandenummer:

V/MRP/05/1622

Datum för ändring av godkännandestatus:

25/01/2005

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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