

File downloaded on 2026-07-06

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000043550>

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:

Tjeckien

Tillgänglig i:

Tjeckien

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:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/019/05-C

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/04/2005

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

Bipacksedel

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

Märkningstext

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

Produktresumé

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

Gemensam fil för alla dokument

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