

# Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

Ikke  
autoriseret

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Live

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

---

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

---

**Dyreart:**

Kalkun

---

**Administrationsvej:**

Massebehandling ved nebulisering

Intraokulær anvendelse

Nasal anvendelse

---

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

0.40 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat og solvens til okulonasal suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

**Intraokulær anvendelse:**

- 

**Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

**Nasal anvendelse:**

- 

**Kalkun**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01CD01

---

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Godkendelsesstatus:**

Afstået

---

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

---

## Yderligere oplysninger

### **Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

### **Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet Deutschland GmbH

---

### **Dato for markedsføringstilladelse:**

16/06/1997

---

### **Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

### **Ansvarlig myndighed:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

### **Markedsføringstilladelsesnummer:**

189a/95

---

### **Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

24/03/2021

---

### **Referencemedlemsstat:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Procedurenummer:**

DE/V/0205/001

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.