

Nobilis RT inac

Zugelassen

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis RT inac

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Henne, jung

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10.00 log₂ enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:
intramuskuläre Anwendung:**

•

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

•

Henne, jung

- Egg. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA17

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Verfügbar in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Deutschland GmbH

Zulassungsdatum:

24/03/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.03025.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2009

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0253/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Griechenland Irland Italien Niederlande Portugal

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 14/02/2022

[Herunterladen](#)