

## Nobilis TRT Inac

No  
autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nobilis TRT inac Emulsion for injection  
Nobilis TRT Inac

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pavos  
Pollos  
Pollitas

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

### Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
10.00 log2 Unidad(es) de ensayo de inmuoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

- 

**Pollitas**

- Egg. 0 Día

- Meat and offal. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AA17

---

**Condiciones de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulada

---

**Autorizado en:**

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

**Tipo legal de la autorización:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base legal de la autorización del medicamento:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

MSD Animal Health UK Limited

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

1/04/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Número de autorización:**

Vm 01708/3035

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

31/07/2024

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0253/001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)