

# Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

No  
autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

---

**Vía de administración:**

Nebulización

Vía intraocular

Vía nasal

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

0.40 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión oculonasal

---

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

**Nebulización:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía intraocular:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

**Vía nasal:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI01CD01

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Alemania

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

16/06/1997

---

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

Intervet International B.V.  
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número de autorización:**

189a/95

---

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

24/03/2021

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0205/001

---

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

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.