

# Nobilis RTV 8544 Lyofilisaat voor vernevelsuspensie Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

No  
autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Nobilis RTV 8544 Lyofilisaat voor vernevelsuspensie Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Pollos

Pollos

### **Vía de administración:**

Vía ocular

Nebulización

## Datos del medicamento

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log10 dosis infecciosa de cultivo celular 50 / 1.00 Otro

---

### Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

---

### Tiempo de espera por vía de administración:

#### Vía oculonasal:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día 0 days

- Egg. 0 Día 0 days

### Nebulización:

- 

##### Pollos

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

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

QI01AD07

---

### 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:

Bélgica

---

**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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

9/04/2001

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Número de autorización:**

BE-V222022

---

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

21/03/2023

---

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

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