

# Nobilis TRT inac Emulsion for injection

Autorisé

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

Nobilis TRT inac Emulsion for injection

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Dinde

Poulet

Poulet (poulette)

---

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 log<sub>2</sub> enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

•

**Dinde**

- Viande et abats. 0 day

•

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

- Egg. 0 day

•

**Poulet (poulette)**

- Egg. 0 day

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AA17

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

3/05/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

26713/09-04-2009/K-0153401

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

8/04/2009

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0253/001

---

**États membres concernés:**

Grèce Irlande Italie Pays-Bas Portugal Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.