

# Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

Nem  
hitelesített

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Live

## Product identification

**Készítmény neve:**

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension  
Nobilis TRT

---

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

---

**Célállat faj(ok):**

házipulyka

---

**Alkalmazás módja:**

Porlasztásos alkalmazás  
Intraocularis alkalmazás  
Nasalis alkalmazás

---

## Product details

**Hatóanyag / Hatásereőség:**

Csak itt érhető el [English](#)  
0.40 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

**Gyógyszerforma:**

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Porlasztásos alkalmazás:**

• házipulyka

- Meat and offal. 0 day

**Intraocularis alkalmazás:**

• házipulyka

- Meat and offal. 0 day

**Nasalis alkalmazás:**

• házipulyka

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI01CD01

---

**Szállítás jogállása:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Termékengedélyezés jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet Deutschland GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

16/06/1997

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

---

**Felelős hatóság:**

PEI

---

**Engedély száma:**

189a/95

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

24/03/2021

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

DE/V/0205/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062969>