

File downloaded on 2026-07-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000056319>

NOBILIS RT INAC

Autorisert

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS RT INAC

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kalkunhøne

avlsskylling

høns, unghøne til eggproduksjon

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10.00 log2 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet(er) / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater
(ATCvet):**

QI01AA17

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

RO

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Bare tilgjengelig i [Rumensk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/08/2010

Tilvirker for batchfrigivelse:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Godkjenningsnummer:

150122

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/02/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.