

# Nobilis TRT inac. emulsija injekcijām vistām un tītariem

Upoważniony

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544,  
Inactivated

## Product identification

### **Nazwa leku:**

Nobilis TRT inac. emulsija injekcijām vistām un tītariem

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

10.00 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 unit(s)

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

### **Withdrawal period by route of administration:**

#### **Podanie domięśniowe:**

- **Chicken (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Not specified. 0 day

- **Turkey (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

#### **Podanie podskórne:**

- **Chicken (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

- **Chicken (layer hen)**

- Not specified. 0 day

- **Turkey (for reproduction)**

- Not specified. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AA17

---

### **Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

Dostępne wyłącznie w [Latvian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

PVD

---

**Numer pozwolenia:**

V/NRP/03/1559

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

12/03/2003

---

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

## Documents

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000040100>