

## Nobilis RT inac vakcina A.U.V.

Dopuszczony

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

### Identyfikacja produktu

**Nazwa leku:**

Nobilis RT inac vakcina A.U.V.

---

**Substancja czynna:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

---

**Gatunki docelowe:**

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

### Szczegóły produktu

**Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)  
100.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 unit(s)/dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:****Podanie domięśniowe:**

- 

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 0 day

---

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

QI01AA17

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

Dostępne wyłącznie w [węgierski](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Intervet International B.V.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/03/2000

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Intervet International B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

28/03/2000

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)