

# Nobilis TRT inac Emulsion for injection

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Nobilis TRT inac Emulsion for injection

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

10.00 unidade de ensaio imunoenzimático em base logarítmica 2 / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

#### **Turkey**

- Meat and offal. 0 dia

- 

#### **Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

- 

#### **Chicken (pullet)**

- Egg. 0 dia

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AA17

---

### **Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### **Estado da autorização:**

Autorizado

---

### **Autorizado em:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

3/05/2004

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

26713/09-04-2009/K-0153401

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

8/04/2009

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0253/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Grécia Irlanda Itália Países Baixos Portugal Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Package Leaflet

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.