

Nobilis TRT Inac

Neautorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis TRT inac Emulsion for injection
Nobilis TRT Inac

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă
Găină
Puicuță

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)
10.00 log2 enzyme-linked immunosorbent assay unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

-

Puicuță

- Ou. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA17

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Expired

Autorizat în:

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedează
Islandeză Norwegian

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

MSD Animal Health UK Limited

Data autorizației de comercializare:

1/04/2004

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

The Veterinary Medicines Directorate

Numărul autorizației:

Vm 01708/3035

Data modificării statusului autorizației:

31/07/2024

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

DE/V/0253/001

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet