

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000062969>

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

Neautorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis TRT Lyophilisate for suspension

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Curcă

Calea de administrare:

-

Administrare intraoculară

Administrare nazală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

0.40 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie oculonazală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Administrare intraoculară:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Administrare nazală:

-

Curcă

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01CD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Retrasă la solicitarea deținătorului

Autorizat în:

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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

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:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

16/06/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

189a/95

Data modificării statusului autorizației:

24/03/2021

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

DE/V/0205/001

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

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.