

Nobilis Multriva

Разрешен

RT+IBm+ND+Gm+REOm+EDS (--) Emulsion for injection

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain GB02, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain 89/03, Inactivated
- Avian reovirus, strain ARV-1, Inactivated
- Avian reovirus, strain ARV-4, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Multriva RT+IBm+ND+Gm+REOm+EDS (--) Emulsion for injection

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 19.0 U Reference: EMEA/V/VAMF/0001 Index: 3

Налично само в Английски

Presentation_strength: $\geq 4.8 \log_2$ HI Reference: EMEA/V/VAMF/0002 Index: 4

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 5.9 U Reference: EMEA/V/VAMF/0004 Index: 5

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 368.3 U Reference: EMEA/V/VAMF/0009 Index: 6

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 100.9 U1 Reference: EMEA/V/VAMF/0005 Index: 7

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 88.6 U Reference: EMEA/V/VAMF/0006 Index: 8

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 11.5 U Reference: EMEA/V/VAMF/0007 Index: 9

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 11.4 U1 Reference: EMEA/V/VAMF/0008 Index: 10

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA24

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски
Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски
Norwegian

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

,
Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

,
Налично само в Естонски Английски Френски Литовски Португалски Шведски
Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V.

Дата на разрешение за търговия:

6/05/2024

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Отговорен орган:

European Commission

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

6/05/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Combined File of all Documents

български (PDF)

Публикувано на: 21/08/2024

Свали

ema-puar-v5887-nobilismultrivartibmndgmreomeds-en.pdf