

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

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type 793/B, strain 4-91, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- Sorbitan oleate

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Multriva RT+IBm+ND+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

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 19.0 U Index: 0

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 4.8 log2 HIU Index: 1

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 5.7 log2 HIU Index: 2

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 5.9 U Index: 3

Налично само в Английски

Presentation_strength: ≥ 368.3 U Index: 4

Налично само в Английски

16.63 milligram(s) / 1.00 Бутилка

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

пиле

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA18

Режим на отпускане:

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

Статус на разрешението за търговия:

Налично само в Испански 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:

17/07/2024

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:

17/07/2024

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: 16/10/2024

Свали

ema-puar-v6043-nobilismultrivartibmndeds-en.pdf