

Nobilis Multriva Gm+REOm (--) + (--)+ (--)+ (--) - Emulsion for injection

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Nobilis Multriva Gm+REOm (--)+ (--)+ (--)+ (--) - Emulsion for injection

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 100.9 U Reference: EMEA/V/VAMF/0005 Index: 0

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 88.6 U Reference: EMEA/V/VAMF/0006 Index: 1

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 11.5 U Reference: EMEA/V/VAMF/0007 Index: 2

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 11.4 U Reference: EMEA/V/VAMF/0008 Index: 3

Léková forma:

Injekční emulze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Kuře

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AA22

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Rakousko , Belgie , Bulharsko , Chorvatsko , Kypr , Česko , Dánsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#)
[Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

’ Finsko , Francie , Německo , Řecko , Maďarsko ,

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Írsko , Itálie , Lotyšsko , Lichtenštejnsko , Litva , Lucembursko , Malta , Nizozemsko , Norsko , Polsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španělsko , Švédsko ,
Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

2/06/2025

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

European Commission

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

2/06/2025

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 9/06/2025

Stažení

ema-puar-v6614-nobilismultrivagmreom-initial-en.pdf