

Nobilis Multriva

Registrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

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

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

Presentation_strength: ≥ 4.8 log2 HI Reference: EMEA/V/VAMF/0002 Index: 4

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční emulze

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

QI01AA24

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](#)

Írsko , 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:

6/05/2024

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Intervet International B.V.

Příslušný orgán:

Registrační číslo:

Tato informace není pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

6/05/2024

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

Dokumenty

Combined File of all Documents

čeština (PDF)

Zveřejněno dne: 21/08/2024

Stažení

ema-puar-v5887-nobilismultrivartibmndgmreomeds-en.pdf