

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

Autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Disponible únicamente en [English](#)

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

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AA22

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia , Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia ,

Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

2/06/2025

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/06/2025

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 9/06/2025

[Descargar](#)

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