

Nobilis Multriva

Autorizado

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

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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: ≥ 19.0 U Index: 0

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: ≥ 4.8 log2 HIU Index: 1

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: ≥ 5.7 log2 HIU Index: 2

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: ≥ 5.9 U Index: 3

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength: ≥ 368.3 U Index: 4

Disponible únicamente en [English](#)

16.63 Miligramo(s) / 1.00 Frasco

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Día
Zero days

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

QI01AA18

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:

17/07/2024

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:

17/07/2024

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 16/10/2024

[Descargar](#)

ema-puar-v6043-nobilismultrivartibmndeds-en.pdf