

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

Autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: ≥ 19.0 U Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: ≥ 4.8 log2 HIU Index:1

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: ≥ 5.7 log2 HIU Index:2

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: ≥ 5.9 U Index:3

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: ≥ 368.3 U Index:4

Disponible uniquement en [Anglais](#)

16.63 milligram(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Poulet

- Tous les tissus éligibles. 0 day
Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA18

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Demande complète - substance active connue (article 8 du règlement (UE) 2019/6)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/07/2024

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/07/2024

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 16/10/2024

Télécharger

ema-puar-v6043-nobilismultrivartibmndeds-en.pdf