

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

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnsýslu:

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 19.0 U Index:0

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 4.8 log2 HIU Index:1

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 5.7 log2 HIU Index:2

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 5.9 U Index:3

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 368.3 U Index:4

Aðeins fáanlegt í enska

16.63 milligram(s) / 1.00 Glas

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Hænsn

- All relevant tissues. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA18

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska franska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

17/07/2024

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

17/07/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 16/10/2024

Sækja

ema-puar-v6043-nobilismultrivartibmndeds-en.pdf