

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

Toegelaten

- 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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

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

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- Not applicable. 0 day
Zero days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA22

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Oostenrijk , België , Bulgarije , Kroatië , Cyprus , Tsjechië , Denemarken , Estland , Finland , Frankrijk , Duitsland , Griekenland , Hongarije , IJsland , Ierland , Italië , Letland , Liechtenstein , Litouwen , Luxemburg , Malta , Nederland , Noorwegen , Polen ,

Portugal , Roemenië , Slowakije , Slovenië , Spanje , Zweden ,
Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet International B.V.

Handelsvergunningsdatum:

2/06/2025

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

2/06/2025

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 9/06/2025

Downloaden

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