

Nobilis Multriva

Toegelaten

RT+IBm+ND+Gm+REOm+EDS

(--) Emulsion for injection

- Turkey rhinotracheitis virus, strain BUT1#8544, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain M41, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Ulster, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain BC14, Inactivated
- 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 RT+IBm+ND+Gm+REOm+EDS (--) Emulsion for injection

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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: ≥ 19.0 U Reference: EMEA/V/VAMF/0001 Index: 3

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: $\geq 4.8 \log_2$ HI Reference: EMEA/V/VAMF/0002 Index: 4

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 5.9 U Reference: EMEA/V/VAMF/0004 Index: 5

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 368.3 U Reference: EMEA/V/VAMF/0009 Index: 6

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 100.9 U1 Reference: EMEA/V/VAMF/0005 Index: 7

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 88.6 U Reference: EMEA/V/VAMF/0006 Index: 8

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 11.5 U Reference: EMEA/V/VAMF/0007 Index: 9

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Presentation_strength: ≥ 11.4 U1 Reference: EMEA/V/VAMF/0008 Index: 10

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA24

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:

6/05/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

6/05/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 21/08/2024

Downloaden

ema-puar-v5887-nobilismultrivartibmndgmreomeds-en.pdf