

Nobilis Multriva

Toegelaten

RT+IBm+ND+Gm+REOm (--) - 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
- 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 (--) - 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 Index:0
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: $\geq 4.8 \log_2$ HI Index:1
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: $\geq 5.7 \log_2$ HI Index:2
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: ≥ 5.9 U Index:3
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: ≥ 100.9 U Index:4
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: ≥ 88.6 U Index:5
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: ≥ 11.5 U Index:6
Alleen beschikbaar in [Engels](#)
Presentation_strength: ≥ 11.4 U Index:7

Farmaceutische vorm:

Emulsie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Kip

- All relevant tissues. 0 day 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AA26

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 BV

Handelsvergunningsdatum:

5/07/2024

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

European Commission

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

5/07/2024

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

Documenten

Combined File of all Documents

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 16/10/2024

[Downloaden](#)

ema-puar-v5989-nobilismultrivartibmndgmreom-en.pdf