

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

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Tamhöns

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA22

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

2/06/2025

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/06/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/06/2025

Ladda ner

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