

Nobilis Multriva

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis Multriva RT+IBm+ND+Gm+REOm+EDS (--) 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](#)

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Finns tillgänglig endast på engelska

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA24

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:

6/05/2024

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:

6/05/2024

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 21/08/2024

Ladda ner

ema-puar-v5887-nobilismultrivartibmndgmreomeds-en.pdf