

Nobilis gumboro D78 Vet. pulver til opløsning i drikkevand 10.000 TCID50/dosis

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Nobilis gumboro D78 Vet. pulver til opløsning i drikkevand 10.000 TCID50/dosis

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Eingeben über das Trinkwasser/ die Milch:

•

Hausgeflügel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Dänemark

Verfügbar in:

Dänemark

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Verfügbar nur in dänisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch französisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Zulassungsdatum:

17/09/1999

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Intervet International B.V.

Zuständige Behörde:

Danish Medicines Agency

Zulassungsnummer:

14933

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/09/1999

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.