

Nobilis Gumboro D78, liofilizatas suspensijai į akį ar šnervę ruošti / naudoti su geriamuoju vandeniu

Nicht
autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Nobilis Gumboro D78, liofilizatas suspensijai į akį ar šnervę ruošti / naudoti su geriamuoju vandeniu

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser
okulonasale Anwendung
zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
4.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:****• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:**• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:**• Huhn**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD09

Abgaberegulung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/10/1993

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/93/0062/001-009

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

15/04/2007

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

Documents

RV0062.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096297>