

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

Εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

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

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πουλερικό

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

•

Πουλερικό

- Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
-

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AA01

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά
Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά
Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Διαθέσιμο σε:

Denmark

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Διατίθεται μόνο σε Δανέζικα

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

17/09/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Danish Medicines Agency

Αριθμός έγκρισης:

14933

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

17/09/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.