

# Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Εξουσιοδοτημένο

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

## Product identification

### Όνομασία φαρμάκου:

Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

---

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

---

### Είδη ζώων:

Ορνιθα

---

### Οδός χορήγησης:

Οφθαλμική χρήση

Ρινική χρήση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Χορήγηση με εκνέφωση

---

## Product details

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

0.78 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unknown

---

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για οφθαλμορρινικό εναιώρημα/ για χορήγηση με πόσιμο νερό

---

**Withdrawal period by route of administration:****Οφθαλμική χρήση:****• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Ρινική χρήση:****• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:****• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

**Χορήγηση με εκνέφωση:****• Ορνιθα**

- Meat and offal. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός, θεραπευτικός, χημικός κτηνιατρικός κωδικός (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Νομικό καθεστώς της προμήθειας:**

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Καθεστώς άδειας:**

Έγκυρη

---

**Authorised in:**

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

---

## Additional information

### Entitlement type:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

---

### Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

---

### Marketing authorisation date:

24/05/1999

---

### Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### Αριθμός άδειας:

0773

---

### Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος άδειας:

24/05/1999

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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

Επισήμανση

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

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060049>