

Nobilis D78 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis D78 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras
Pollos de engorde
Pollos reproductores

Vía de administración:

Nebulización
Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en English

4.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Nebulización:

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

Vía oral:

-

Gallinas ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollos reproductores

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):
QI01AD09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Portugal

Disponible en:

Portugal

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)
Disponible únicamente en [Portuguese](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

MSD Animal Health Lda.

Fecha de autorización de comercialización:

16/03/1988

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

102/87 DGV

Fecha de modificación del estado de la autorización:

1/08/2021

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.