

Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Valtuutettu

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Lääkkeen nimi:

Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain [English](#)

Kohde-eläinlaji(t):

Kana (naaras)

Antoreitti:

Silmän pinnalle

Nenään

Juomaveteen sekoitettuna

Sumutukseen

Product details

Vaikuttava aine / Vahvuus:

Saatavissa vain [English](#)

0.78 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unknown

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin/juomaveteen sekoitettavaksi

Withdrawal period by route of administration:**Silmän pinnalle:****• Kana (naaras)**

- Meat and offal. 0 day

Nenään:**• Kana (naaras)**

- Meat and offal. 0 day

Juomaveteen sekoitettuna:**• Kana (naaras)**

- Meat and offal. 0 day

Sumutukseen:**• Kana (naaras)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen koodi (ATCvet):

QI01AD09

Toimituksen oikeudellinen asema:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Valid

Authorised in:

Saatavissa vain [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain [Polish](#)

Saatavissa vain [Polish](#)

Saatavissa vain [Polish](#)

Saatavissa vain [Polish](#)

Saatavissa vain [Polish](#)

Saatavissa vain [Polish](#)
Saatavissa vain [Polish](#)
Saatavissa vain [Polish](#)
Saatavissa vain [Polish](#)
Saatavissa vain [Polish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan oikeusperusta:

Saatavissa vain [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/05/1999

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Vastuullinen viranomainen:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Myyntiluvan numero:

0773

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

24/05/1999

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

Documents

Valmisteyhteenveto

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Myyntipäällysmerkinnät

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

Pakkausseloste

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisesta kielestä alla.

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