

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

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

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

Substance active:

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Disponibile uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponibile uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

10000.00 tissu culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait:

-

Poultry

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale révisée selon l'acquis communautaire

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/09/1999

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

14933

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/09/1999

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055683>