

Nobilis Gumboro D78, liofilizat za okulonazalnu suspenciju/uporabu u vodi za piće, za kokoši

Felhatalmazott

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Készítmény neve:

Nobilis Gumboro D78, liofilizat za okulonazalnu suspenciju/uporabu u vodi za piće, za kokoši

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

csibe

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
Oculonasalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

4.00 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Liofilizátum szuszpenzióhoz

Withdrawal period by route of administration:

In drinking water use:

- **csibe**

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

- **csibe**

- Meat and offal. 0 day

Oculonasalis alkalmazás:

- **csibe**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD09

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Marketing authorisation date:

15/01/2016

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Felelős hatóság:

MPS

Engedély száma:

UP/I-322-05/20-01/644

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

5/04/2023

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000080143>