

NOBILIS GUMBORO D78

Viðurkennt

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Heiti lyfs:

НОБИЛИС ГУМБОРО Д78
NOBILIS GUMBORO D78

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn (ungi)

Íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn
Til notkunar í augu og nef

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

Lyfjaform:

Frostþurrkað duft fyrir dreifu í augu og nasir/til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í drykkjarvatn:
• Hænsn (ungi)

Til notkunar í augu og nef:
• Hænsn (ungi)

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AD09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Búlgaría

Áletrun:

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Aðeins í boði í [Bulgarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

3/05/2007

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.
INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Bulgarian Agency For Food Safety

Markaðsleyfisnúmer:

0022-1808-11.07.2012

Dagsetning leyfisbreytingar:

11/07/2012

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

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090565>