

Nobilis Gumboro D78 liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje za piščance

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

Nobilis Gumboro D78 liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje za piščance

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Nebulizzazione

uso intranasale

Uso intraoculare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Withdrawal period by route of administration:**Somministrazione in acqua da bere:**

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Nebulizzazione:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

uso intranasale:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)
Disponibile solo in [Slovenian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

10/01/2002

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

NP/V/0216/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/01/2002

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017051>