

Nobilis Gumboro D78

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis Gumboro D78

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Uso intraoculare

Uso nasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:**Nebulizzazione:**

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Uso intraoculare:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

Uso nasale:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

- uova. 0 giorno

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

QI01AA01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Disponibile in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in German

Disponibile solo in German

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

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

20/02/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

96a/83

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

23/02/2007

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

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