

Nobilis D78 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Nobilis D78 liofilizado para suspensão oculonasal/administração na água de bebida para galinhas

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (gallina ovaiaola)

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollo da riproduzione)

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Nebulizzazione:

-

Pollo (gallina ovaiola)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Uso orale:

-

Pollo (gallina ovaiola)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollo da riproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Disponibile in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Disponibile solo in Portuguese

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

MSD Animal Health Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

16/03/1988

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

102/87 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/08/2021

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.