

Nobilis D78 liofilizado para suspensão

Geautoriseerd

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

Nobilis D78 liofilizado para suspensão

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Vleeskuikens

Fokkippen

Vleeskuikens

Fokkippen

Leghennen

Fokkippen

Leghennen

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Toediening door verneveling

Oraal gebruik

Oculonasaal gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

4.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Neusdruppels, lyofilisaat voor suspensie

Withdrawal period by route of administration:

Toediening door verneveling:

- **Leghennen**

- Meat and offal. 0 day

- **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

- **Fokkippen**

- Meat and offal. 0 day

Oraal gebruik:

- **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

- **Fokkippen**

- Meat and offal. 0 day

- **Leghennen**

- Meat and offal. 0 day

Oculonasaal gebruik:

- **Fokkippen**

- Meat and offal. 0 day

- **Leghennen**

- Meat and offal. 0 day

- **Vleeskuikens**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Portugal

Package description:

Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)
Alleen beschikbaar in [Portuguese](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

16/03/1988

Productielocaties partijvrijgifte:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Verantwoordelijke instantie:

DGAV

Toelatingsnummer:

102/87 DGV

Wijzigingsdatum status toelating:

1/08/2021

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

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098180>