

Nobilis gumboro D78 Vet. pulver til oppløsning i drikkevand 10.000 TCID50/dosis

Autorisert

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live
- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis gumboro D78 Vet. pulver til oppløsning i drikkevand 10.000 TCID50/dosis

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)
[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til bruk i drikkevann

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann/melk:

-

Poultry

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DK

Tilgjengelig i:

DK

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Bare tilgjengelig i [Dansk](#)
Bare tilgjengelig i [Dansk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag revurdert i henhold til Acquis communautaire

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

17/09/1999

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Danish Medicines Agency

Godkjenningsnummer:

14933

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/09/1999

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.