

File downloaded on 2026-06-08

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000090196>

Nobilis Gumboro D78

Autorisert

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Nobilis Gumboro D78

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Massebehandling ved nebulisering

Intraokulær bruk

Nasal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

4.00 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Massebehandling ved nebulisering:**

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Intraokulær bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Nasal bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 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:

DE

Tilgjengelig i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Tysk

Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk
Bare tilgjengelig i Tysk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Deutschland GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

20/02/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.
Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:96a/83

Status for endring av markedsføringstillatelse:23/02/2007

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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