

Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Product identification

Nazwa leku:

Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Podanie donosowe

Podanie w wodzie do picia

Nebulizacja

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

0.78 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unknown

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

Withdrawal period by route of administration:

podanie do oka:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Podanie donosowe:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Podanie w wodzie do picia:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

• **Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Butelki ze szkła hydrolitycznego (typ I Ph. Eur.) zawierające 2500 dawek szczepionki, zamykane korkami z gumy halogenobutylovej i zabezpieczone kodowanymi aluminiowymi kapslami pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Butelki ze szkła hydrolitycznego (typ I Ph. Eur.) zawierające 1000 dawek szczepionki, zamykane korkami z gumy halogenobutylowej i zabezpieczone kodowanymi aluminiowymi kapslami pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Butelki ze szkła hydrolitycznego (typ I Ph. Eur.) zawierające 10000 dawek szczepionki, zamykane korkami z gumy halogenobutylowej i zabezpieczone kodowanymi aluminiowymi kapslami pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe

Butelki ze szkła hydrolitycznego (typ I Ph. Eur.) zawierające 5000 dawek szczepionki, zamykane korkami z gumy halogenobutylowej i zabezpieczone kodowanymi aluminiowymi kapslami pakowane po 10 sztuk w pudełka tekturowe.

Butelki polietylenowe zawierające 31,5ml rozpuszczalnika zamykane korkami z gumy halogenobutylowej i zabezpieczone kodowanymi aluminiowymi kapslami, pakowane po 10 sztuk w pudełka kartonowe

Butelki polietylenowe zawierające 78,8ml rozpuszczalnika zamykane korkami z gumy halogenobutylowej i zabezpieczone kodowanymi aluminiowymi kapslami, pakowane po 10 sztuk w pudełka kartonowe.

Uszczelniony kubek z laminatu aluminiowego z warstwą kontaktową z polipropylenu (kubek) i polipropylenu/polietylenu(pokrywka). Plastikowe pudełko PET zawierające 12 kubków po 10000 dawek.

Uszczelniony kubek z laminatu aluminiowego z warstwą kontaktową z polipropylenu (kubek) i polipropylenu/polietylenu(pokrywka). Plastikowe pudełko PET zawierające 12 kubków po 2500 dawek.

Uszczelniony kubek z laminatu aluminiowego z warstwą kontaktową z polipropylenu (kubek) i polipropylenu/polietylenu(pokrywka). Plastikowe pudełko PET zawierające 12 kubków po 1000 dawek.

Uszczelniony kubek z laminatu aluminiowego z warstwą kontaktową z polipropylenu (kubek) i polipropylenu/polietylenu(pokrywka). Plastikowe pudełko PET zawierające 12 kubków po 5000 dawek.

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/05/1999

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

0773

Data zmiany statusu pozwolenia:

24/05/1999

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000060049>