

# NOBILIS GUMBORO D78

Upoważniony

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

## Product identification

**Nazwa leku:**

НОБИЛИС ГУМБОРО Д78  
NOBILIS GUMBORO D78

**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 w wodzie do picia  
Na oczy i nozdrza

## Product details

**Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

**Postać farmaceutyczna:**

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

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie w wodzie do picia:**

- **Chicken (chick)**

**Na oczy i nozdrza:**

- **Chicken (chick)**
- 

**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:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#)

---

## 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:**

3/05/2007

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Bulgarian Agency For Food Safety

---

**Numer pozwolenia:**

0022-1808-11.07.2012

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/07/2012

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090565>