

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para administração na água de bebida

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

•

Poultry

- Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
 - Meat and offal. 0 dia
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Dinamarca

Disponibilidade:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Disponível apenas em [dinamarquês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet International B.V.

Data de autorização de introdução no mercado:

17/09/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

14933

Data da alteração do estado de autorização:

17/09/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.