

Nobilis Gumboro D78

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Nobilis Gumboro D78

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Nebulização

Uso intraocular

Via nasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

4.00 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão oral

Intervalo de segurança por via de administração:**Nebulização:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Uso intraocular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Via nasal:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 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:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão
Disponível apenas em alemão

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 italiano letão Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Intervet Deutschland GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

20/02/1997

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

96a/83

Data da alteração do estado de autorização:

23/02/2007

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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