

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

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

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

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Păsări de curte

Calea de administrare:

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Disponibile numai în Engleză
10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru administrare în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Păsări de curte

- Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
 - Carne și organe. 0 zi
-

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în Spaniolă Cehă Germană Estoniană Engleză Franceză Italiană Olandeză Portugheză Slovacă Suedeză Islandeză Norwegian

Disponibil în:

Denmark

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în Daneză

Disponibile numai în [Daneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet International B.V.

Data autorizației de comercializare:

17/09/1999

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Autoritatea responsabilă:

Danish Medicines Agency

Numărul autorizației:

14933

Data modificării statusului autorizației:

17/09/1999

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.