

# Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

Autorizat

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

## Product identification

### Denumirea medicamentului:

Nobilis Gumboro D78 Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny

---

### Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

---

### Specii țintă:

Găină (femelă adultă)

---

### Calea de administrare:

administrare oftalmică

Administrare nazală

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Product details

### Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

0.78 tissue culture infective dose 50 / 1.00 unknown

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie cu utilizare oculonazală/ în apa de băut

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**administrare oftalmică:**

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare nazală:**

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

**In drinking water use:**

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

-:

• **Găină (femelă adultă)**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

Disponibile numai în [Polish](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

---

### **Deținătorul autorizației de comercializare:**

Intervet International B.V.

---

### **Marketing authorisation date:**

24/05/1999

---

### **Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Numărul autorizației:**

0773

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

24/05/1999

---

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

## Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Etichetarea

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

Prospectul

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

---

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