

Nobilis Gumboro D78

Autorizat

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Nobilis Gumboro D78

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină

Calea de administrare:

-

Administrare intraoculară

Administrare nazală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie orală

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare intraoculară:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 0 zi

Administrare nazală:

-

Găină

- Carne și organe. 0 zi

- Ou. 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

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în Germană

Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)
Disponibile numai în [Germană](#)

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](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Intervet Deutschland GmbH

Data autorizației de comercializare:

20/02/1997

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Autoritatea responsabilă:

Paul-Ehrlich-Institut

Numărul autorizației:

96a/83

Data modificării statusului autorizației:

23/02/2007

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

Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.