

Nobilis Gumboro D78

Ima dovoljenje za
promet

- Infectious bursal disease virus, strain D78,
Live

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

Nobilis Gumboro D78

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje z razprševanjem

Intraokularna uporaba

Nazalna uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

4.00 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za peroralno suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:**Dajanje z razprševanjem:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Intraokularna uporaba:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Nazalna uporaba:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AA01

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)
Na voljo samo v [German](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Intervet Deutschland GmbH

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

20/02/1997

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Pristojni organ:

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

96a/83

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

23/02/2007

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.