

Nobilis Gumboro D78

Godkänd

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Nobilis Gumboro D78

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Intraokulär användning

Nasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

4.00 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Intraokulär användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Nasal användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

- Egg. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Tyskland

Tillgänglig i:

Tyskland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på tyska

Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)
Finns tillgänglig endast på [tyska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet Deutschland GmbH

Godkännandedatum:

20/02/1997

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Ansvarig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkännandenummer:

96a/83

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/02/2007

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.