

# NOBILIS GUMBORO 228 E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

NOBILIS GUMBORO 228 E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

### Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка носачка  
пиле за разплод  
бройлер

### Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

### Фармацевтична форма:

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Прилагане във вода за пиене:

•

#### кокошка носачка

- All relevant tissues. 0 day

•

#### пиле за разплод

- All relevant tissues. 0 day

•

#### бройлер

- All relevant tissues. 0 day

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

---

### Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

### Статус на разрешението за търговия:

Valid

---

### Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

---

**Наличен в:**

France

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

Налично само в Френски

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски  
Финландски Шведски Исландски Norwegian

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в Английски Френски Италиански Латвийски Norwegian

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet

---

**Дата на разрешение за търговия:**

27/11/2002

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Отговорен орган:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Номер на разрешението за търговия:**

FR/V/6064945 0/2002

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

27/11/2012

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Package Leaflet and Labelling

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.