

# NOBILIS GUMBORO 228E, лиофилизат за прилагане във вода за пиене за пилета

Разрешен

Тази информация не е налична за този продукт.

## Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

NOBILIS GUMBORO 228E, лиофилизат за прилагане във вода за пиене за пилета

**Активно вещество:**

Тази информация не е налична за този продукт.

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

малко пиле

**Начин на приложение:**

Прилагане във вода за пиене

## Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Тази информация не е налична за този продукт.

**Фармацевтична форма:**

Лиофилизат за прилагане във вода за пиене

**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

---

**Описание на опаковката:**

Запечатана алуминиево ламинирана чашка с полипропилен (чашка) и полипропилен/полиетилен (капак) контактен слой.Размери на опаковката: PET пластмасова кутия с 12 чашки x 1 000 дози  
Флакони от хидролитично стъкло тип I (Ph. Eur.), съдържащи лиофилизираната пелета. Размери на опаковката: картонена кутия с 10 флакона съдържащи: 500 дози.Флаконите са затворени с гумена тапа от халогенобутил и запечатани с кодирана алуминиева капачка  
PET пластмасова кутия с 6 чашки x 10 000 дози  
PET пластмасова кутия с 12 чашки x 10 000 дози  
PET пластмасова кутия с 12 чашки x 5 000 дози  
PET пластмасова кутия с 12 чашки x 2 500 дози  
Картонена кутия с 10 флакона съдържащи: 10 000 дози  
Картонена кутия с 10 флакона съдържащи: 5000 дози  
Картонена кутия с 10 флакона съдържащи: 2500 дози  
Картонена кутия с 10 флакона съдържащи: 1000 дози

---

## 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](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

2/05/2007

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Intervet International B.V.

---

**Отговорен орган:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Номер на разрешението за търговия:**

0022-1734

---

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

2/05/2007

---

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

Листовка

Данни върху опаковката