

File downloaded on 2026-06-15

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000101420>

Nobilis Gumboro 228E, Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Nobilis Gumboro 228E, Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.00 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Прах за перорален разтвор

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

•

пиле

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 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:

Germany

Описание на опаковката:

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

Налично само в [Немски](#)

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet Deutschland GmbH

Дата на разрешение за търговия:

28/12/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Intervet International B.V.

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

491a/93

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

9/07/2010

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете 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.

Листовка

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