

NOBILIS GUMBORO 228E

Autorizovaný

- Infectious bursal disease virus, strain LZD 228E, Live

Product identification

Název léčivého přípravku:

NOBILIS GUMBORO 228E

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Kuře

Způsob podání:

Perorální podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

2.00 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

Withdrawal period by route of administration:

Perorální podání:

- Kuře

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI01AD09

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Itálie

Popis balení:

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

K dispozici pouze v [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/03/1983

Výrobní místa s propouštěním šarží:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Odpovědný orgán:

MdS

Registrační číslo:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Datum změny stavu registrace:

31/12/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091092>