

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

Autoriseret

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

## Produktidentifikation

### Lægemiddelnavn:

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

### Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

### Dyreart:

Æglæggende høne  
Kylling avl/æglæg  
Slagtekylling

### Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

# Produktoplysninger

## Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

---

## Lægemiddelform:

Lyofilisat til anvendelse i drikkevand

---

## Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

### Anvendelse i drikkevand:

- 

#### **Æglæggende høne**

- All relevant tissues. 0 dag

- 

#### **Kylling avl/æglæg**

- All relevant tissues. 0 dag

- 

#### **Slagtekylling**

- All relevant tissues. 0 dag

---

## Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD09

---

## Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Godkendelsesstatus:

Gyldig

---

## Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Tilgængelig i:

France

---

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)  
Kun tilgængelig på [French](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Intervet

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

27/11/2002

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

FR/V/6064945 0/2002

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

27/11/2012

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Package Leaflet and Labelling

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.