

NOBILIS GUMBORO 228 E

Autoriseret

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

Product identification

Lægemidlets navn:

NOBILIS GUMBORO 228 E

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Kylling

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Withdrawal period by route of administration:**Anvendelse i drikkevand:**

- Kylling

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD09

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

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

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

24/10/2006

Produktionssteder for batchfrigivelse:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ansvarlig myndighed:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

110233

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

5/09/2011

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

Documents

Produktresumé

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045153>