

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Aktiv substans:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Anvendelse i drikkevand

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

Lægemiddelform:

Lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Anvendelse i drikkevand:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag Keeluaeg (-ajad) 0 päeva

- Egg. 0 dag Keeluaeg (-ajad) 0 päeva

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](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Kun tilgængelig på [Estonian](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

Dato for markedsføringstilladelse:

4/12/2003

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighed:

State Agency Of Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

1162

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/12/2003

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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