

GUMBORIFFA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autoriseret

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

GUMBORIFFA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Fjerkræ

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 0.30 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**Intramuskulær anvendelse:**

-

Fjerkræ

- Not applicable. no withdrawal period

WITHDRAWAL PERIOD NOT APPLICABLE

Subkutan anvendelse:

-

Fjerkræ

- Not applicable. no withdrawal period

WITHDRAWAL PERIOD NOT APPLICABLE

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA01

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](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dato for markedsføringstilladelse:

5/07/1990

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

18565/14-02-2024/K-0125801

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/02/2024

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.

Indlægsseddel

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