

# NOBILIS GUMBORO 228E

Ikke autoriseret

Disse oplysninger foreligger ikke for dette produkt.

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

NOBILIS GUMBORO 228E

---

**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:**

Pulver til oral suspension

---

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:**

**Anvendelse i drikkevand:**

-

## Høns

- Meat and offal. 0 dag
- Egg. 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:

Afstået

---

### Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [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](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Intervet International B.V.

---

### Dato for markedsføringstilladelse:

19/05/1997

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Intervet International B.V.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

14536

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

10/07/2024

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

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