

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Zulassung
ruhend

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

3.50 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Future breeder pullet**

- Fleisch und Innereien. 0 day

okulonasale Anwendung:

• **Huhn, zur Fleischproduktion**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Fleisch und Innereien. 0 day

• **Future breeder pullet**

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung ruhend

Authorised in:

Spanien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

5/05/1978

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Ovejero S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Zulassungsnummer:

2271 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

25/12/2021

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

Documents

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082789>