

# GUMBORIFFA, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Nicht  
autorisiert

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

GUMBORIFFA, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Huhn

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

5.70 log<sub>10</sub> 50% embryonic infective dose / 0.30 millilitre(s)

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion/Infusion

---

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

QI01AA01

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

Litauen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [litauisch](#)

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in [englisch](#) [italienisch](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zulassungsdatum:**

12/08/1998

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Zuständige Behörde:**

State Food And Veterinary Service

---

**Zulassungsnummer:**

LT/2/98/0718/001

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

21/07/2009

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

**Dokumente**

RV0718.pdf