

NOBILIS GUMBORO 228 E

Εξουσιοδοτημένο

- Infectious bursal disease virus, strain LZD 228E,
Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NOBILIS GUMBORO 228 E

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδη ζώων:

Νεοσσός

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

2.00 log₁₀ 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για χορήγηση με πόσιμο νερό

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

- Νεοσσός

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:
QI01AD09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)
Διατίθεται μόνο σε [Romanian](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε English

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/10/2006

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Αρμόδια αρχή:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Αριθμός έγκρισης:

110233

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

5/09/2011

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045153>