

# Nobilis Gumboro 228E lyofilizát na podávanie v pitnej vode pre kurčatá

Δεν  
εγκρίθηκε

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Ονομασία φαρμάκου:

Nobilis Gumboro 228E lyofilizát na podávanie v pitnej vode pre kurčatá

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε English

### Είδη ζώων:

Κοτόπουλο

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε English

3.00 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:

- 

### Κοτόπουλο

- All relevant tissues. 0 Ημέρα zero days

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**  
QI01AD09

### Νομικό καθεστώς προμηθειας:

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

### Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

### Εγκεκριμένο σε:

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

### Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

Διατίθεται μόνο σε [Slovak](#)

## 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](#) [Italian](#)

---

**Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:**

Intervet International B.V.

---

**Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:**

11/08/1994

---

**Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:**

Intervet International B.V.

---

**Αρμόδια αρχή:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Αριθμός έγκρισης:**

97/201/94-S

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:**

2/04/2024

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Έγγραφα

Combined File of all Documents

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/600000027613>