

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Ανασταλεί

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512,
Live

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Ορνίθιο κρεοπαραγωγής

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Δανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά
Λετονικά Ρουμανικά Φινλανδικά Σουηδικά Norwegian

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Ρουμανικά
Φινλανδικά Norwegian

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

3.50 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
- **Future breeder pullet**
 - Meat and offal. 0 Ημέρα

Οφθαλμορρινική ενστάλλαξη:

- **Ορνίθιο κρεοπαραγωγής**
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**
 - Meat and offal. 0 Ημέρα
- **Future breeder pullet**
 - Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD09

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Ανασταλεί

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Ovejero S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

5/05/1978

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Ovejero S.A.

Αρμόδια αρχή:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Αριθμός έγκρισης:

2271 ESP

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

25/12/2021

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

Documents

Φύλλο οδηγιών χρήσης

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

Επισήμανση

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

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/600000082789>