

NOBILIS GUMBORO 228E

Μη
εγκεκριμένο

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

NOBILIS GUMBORO 228E

Δραστική ουσία:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Κόνις για πόσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

- Egg. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD09

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Υάλινα φιαλίδια από υδρολυτικό γυαλί τύπου II. Τα φιαλίδια κλείνονται με ελαστικά πώματα και ασφαλιζονται με επικάλυμμα αλουμινίου που φέρει χρωματική κωδικοποίηση. Φιαλίδιο 1000 δόσεων, σε κυτίο 10 φιαλιδίων

Υάλινα φιαλίδια από υδρολυτικό γυαλί τύπου II. Τα φιαλίδια κλείνονται με ελαστικά πώματα και ασφαλιζονται με επικάλυμμα αλουμινίου που φέρει χρωματική κωδικοποίηση. Φιαλίδιο 2500 δόσεων σε κυτίο 10 φιαλιδίων

Υάλινα φιαλίδια από υδρολυτικό γυαλί τύπου II. Τα φιαλίδια κλείνονται με ελαστικά πώματα και ασφαλιζονται με επικάλυμμα αλουμινίου που φέρει χρωματική κωδικοποίηση. Φιαλίδιο 5000 δόσεων, σε κυτίο 10 φιαλιδίων.

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

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

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Intervet International B.V.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

19/05/1997

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Intervet International B.V.

Αρμόδια αρχή:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Αριθμός έγκρισης:

14536

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

10/07/2024

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