

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

No
autorizado

No se dispone de esta información para este medicamento.

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Pollos

- All relevant tissues. 0 Días
zero days

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD09

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Eslovaquia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)
Disponible únicamente en [Slovak](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

11/08/1994

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/201/94-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/04/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.