

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Autorizado

No se dispone de esta información para este medicamento.

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

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

- Meat and offal. 0 Día Keeluaeg (-ajad) 0 päeva
- Egg. 0 Día Keeluaeg (-ajad) 0 päeva

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:

Autorizado

Autorizado en:

Estonia

Descripción del formato:

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

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:

4/12/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1162

Fecha de modificación del estado de la autorización:

4/12/2003

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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