

# NOBILIS GUMBORO 228E

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain LZD 228E, Live

## Product identification

**Nombre del medicamento:**

NOBILIS GUMBORO 228E

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Pollos

**Vía de administración:**

Vía oral

## Product details

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

2.00 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

**Withdrawal period by route of administration:****Vía oral:**

- **Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

## **Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI01AD09

---

### **Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

### **Estado de la autorización:**

Autorizado

---

### **Authorised in:**

Italia

---

### **Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

Disponible únicamente en [Italian](#)

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

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

---

### **Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/03/1983

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridad responsable:**

MdS

---

**Número de autorización:**

No se dispone de esta información para este producto.

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

31/12/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091092>