

# NOBILIS GUMBORO 228E

No autorizado

No se dispone de esta información para este medicamento.

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

NOBILIS GUMBORO 228E

---

**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:**

Polvo para suspensión oral

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Administración en agua de bebida:**

•

## **Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

### **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:**

Chipre

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

Disponible únicamente en [Greek](#)

---

## 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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

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

Intervet International B.V.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

19/05/1997

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Intervet International B.V.

---

**Autoridad responsable:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Número de autorización:**

14536

---

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

10/07/2024

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)