

NOBILIS GUMBORO 228 E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

NOBILIS GUMBORO 228 E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poule pondeuse)
Poulet (pour reproduction)
Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet (poule pondeuse

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (pour reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Disponible en:

France

Description des conditionnements:

Boîte carton de 1 flacon de 1 000 doses
Boîte plastique (PET) de 6 gobelets de 10 000 doses
Boîte plastique (PET) de 12 gobelets de 10 000 doses
Boîte plastique (PET) de 12 gobelets de 5 000 doses
Boîte plastique (PET) de 12 gobelets de 2 500 doses
Boîte plastique (PET) de 12 gobelets de 1 000 doses
Boîte carton de 10 flacons de 10 000 doses
Boîte carton de 1 flacon de 10 000 doses
Boîte carton de 10 flacons de 5 000 doses
Boîte carton de 1 flacon de 5 000 doses
Boîte carton de 10 flacons de 3 000 doses
Boîte carton de 1 flacon de 3 000 doses
Boîte carton de 10 flacons de 2 500 doses
Boîte carton de 1 flacon de 2 500 doses
Boîte carton de 10 flacons de 2 000 doses
Boîte carton de 1 flacon de 2 000 doses
Boîte carton de 10 flacons de 1 000 doses

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

27/11/2002

Site(s) de libération des lots du produit fini:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6064945 0/2002

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/11/2012

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage