

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Suspendue

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.50 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson:

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Voie oculonasale:

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

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

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Suspendue

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/05/1978

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

Laboratorios Ovejero S.A.U.

Autorité responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2271 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

20/01/2022

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

Documents

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.