

GUMBORIFFA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

GUMBORIFFA ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Disponible uniquement en [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1000000.00 50% cell culture infectious dose / 0.30 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Poultry

- Non applicable. no withdrawal period

WITHDRAWAL PERIOD NOT APPLICABLE

Voie sous-cutanée:

-

Poultry

- Non applicable. no withdrawal period

WITHDRAWAL PERIOD NOT APPLICABLE

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

QI01AA01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Grèce

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Disponible uniquement en Greek

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Portuguese](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

5/07/1990

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

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autorité responsable:

National Organization For Medicines

Numéro de l'autorisation:

18565/14-02-2024/K-0125801

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/02/2024

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Notice

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