

# NOBIVAC GUMBORO+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Non  
autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

NOBIVAC GUMBORO+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Poulet

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie sous-cutanée

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

12.50 log<sub>2</sub> virus neutralising unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

50.00 50% Protective Dose / 0.50 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Suspension injectable

---

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

**Voie sous-cutanée:**

- 

**Poulet**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QI01AA11

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Grèce

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Greek](#)

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:**

Intervet Hellas M.A.E.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

8/05/1985

---

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

Intervet International B.V.

---

**Autorité responsable:**

National Organization For Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

7047/K2170/09-05-1985/K-0028101

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

1/04/2026

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)