

NOBILIS GUMBORO 228 E

Odobreno

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

NOBILIS GUMBORO 228 E

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

U vodi za piće

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)
2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za uporabu u vodi za piće

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD09

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [litvanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Romania

Opis paketa:

Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)
Dostupan samo u [rumunjski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

24/10/2006

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Intervet International B.V.

Nadležno tijelo:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Broj odobrenja:

110233

Datum promjene statusa odobrenja:

14/04/2025

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.