

Nobilis Gumboro 228E, liofilizatas, skirtas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms

Ovlašten

- Infectious bursal disease virus, strain 228E, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

Nobilis Gumboro 228E, liofilizatas, skirtas naudoti su geriamuoju vandeniu vištoms

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

U vodi za piće

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za oralnu suspenziju

Withdrawal period by route of administration:

U vodi za piće:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01AD09

Pravni status opskrbe:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Dostupno samo u [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

21/12/1995

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Intervet International B.V.

Odgovorno tijelo:

State Food And Veterinary Service

Broj autorizacije:

LT/2/95/0258/001-008

Datum promjene statusa odobrenja:

26/11/2006

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

Documents

RV0258.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096298>