

NOBILIS GUMBORO 228E

Nem
engedélyezett

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Termék azonosítása

Készítmény neve:

NOBILIS GUMBORO 228E

Hatóanyag:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Gyógyszerforma:

Por belsőleges szuszpenzióhoz

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

In drinking water use:

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD09

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

19/05/1997

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Intervet International B.V.

Felelős hatóság:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Engedély száma:

14536

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

10/07/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat