

GUMBORIFFA injekčná emulzia pre kurčatá

Viðurkennt

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

GUMBORIFFA injekčná emulzia pre kurčatá

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn (til undaneldis)

Leið stjórnslu:

Til notkunar undir húð

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

3.20 log₁₀ serum neutralising unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar undir húð:**• Hænsn (til undaneldis)**

- All relevant tissues. 0 dagar

Til notkunar í vöðva:**• Hænsn (til undaneldis)**

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Slóvakía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Slovak](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovak](#)

Aðeins fáanlegt í [Slovak](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [English](#) [Italian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Dagsetning markaðsleyfis:

23/12/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Ábyrgt yfirvald:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markaðsleyfisnúmer:

97/0666/97-S

Dagsetning á breytingu stöðu:

23/12/1997

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041662>