

Nobilis Gumboro 228E vakcina A.U.V.

Viðurkennt

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Nobilis Gumboro 228E vakcina A.U.V.

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [English](#)

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 unit(s)/dose

Lyfjaform:

Frostþurrkuð tafla

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn/mjólk:

•

Hænsn

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

QI01AD09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Ungverjaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðeins fáanlegt í [Hungarian](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

3/11/1999

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

3/11/1999

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000085528>