

NOBILIS GUMBORO 228E

Viðurkennt

- Infectious bursal disease virus, strain LZD 228E, Live

Product identification

Heiti lyfs:

NOBILIS GUMBORO 228E

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Hænsn

Íkomuleið:

Til inntöku

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf til notkunar í drykkjarvatn

Withdrawal period by route of administration:

Til inntöku:

- Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI01AD09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Ítalía

Áletrun:

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Aðeins í boði í [Italian](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

14/03/1983

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Ábyrgt yfirvald:

MdS

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki tiltækar fyrir þessa vöru.

Dagsetning leyfisbreytingar:

31/12/2007

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091092>