

File downloaded on 2026-05-18

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/is/600000991233>

NOBILIS GUMBORO 228E

Ekki heimilað

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

NOBILIS GUMBORO 228E

Virkt efni:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Marktegund:

Hænsn

Leið stjórnslu:

Til notkunar í drykkjarvatn

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Lyfjaform:

Mixtúruduft, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Egg. 0 dagar

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

QI01AD09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [gríska](#)

Aðeins fánlegt í [gríska](#)

Aðeins fánlegt í [gríska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

19/05/1997

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

14536

Dagsetning á breytingu stöðu:

10/07/2024

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