

NOBILIS GUMBORO 228E

Non
autorizzato

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

NOBILIS GUMBORO 228E

Sostanza attiva:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Forma farmaceutica:

Polvere per sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno
- uova. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AD09

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Cipro

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Disponibile solo in Greek

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/05/1997

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Numero di autorizzazione:

14536

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/07/2024

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