

## 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](http://www.adrreports.eu/vet)