

GUMBORIFFA, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Neregistruotas

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

GUMBORIFFA, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Leisti po oda

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

5.70 log₁₀ 50% embryo infective dose / 0.30 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė ar infuzinė emulsija

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AA01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Stikliniai buteliukai po 1 000 dozių

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Rinkodaros leidimo data:

12/08/1998

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Atsakinga institucija:

State Food And Veterinary Service

Registracijos numeris:

LT/2/98/0718/001

Registracijos statuso pasikeitimo data:

21/07/2009

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

RV0718.pdf