

Nobilis Gumboro 228E, Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Awtorizzat

- Infectious bursal disease virus, strain 228E, Live

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

Nobilis Gumboro 228E, Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension für Hühner

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ĉek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Trab għal soluzzjoni orali

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għall-ilma tax-xorb jew għall-ħalib:

•

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AD09

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli fi:

Germany

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Disponibbli biss fi [Germaniż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Intervet Deutschland GmbH

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

28/12/1995

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Intervet International B.V.

Awtorità responsabbli:

Paul-Ehrlich-Institut

Numru tal-awtorizzazzjoni:

491a/93

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

9/07/2010

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.