

NOBILIS GUMBORO 228 E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON POUR POULES

Toegelaten

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

NOBILIS GUMBORO 228 E LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE
BOISSON POUR POULES

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Leghennen

Fokkippen

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in Engels

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

-

Leghennen

- All relevant tissues. 0 day

-

Fokkippen

- All relevant tissues. 0 day

-

Vleeskuikens

- All relevant tissues. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in Tsjechisch Estlands Engels Frans Italiaans Letlands Litouws Portugees Roemeense Toedieningsweg Fins Zweeds IJslands Norwegian

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Frankrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)
Alleen beschikbaar in [Frans](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Intervet

Handelsvergunningsdatum:

27/11/2002

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Intervet International B.V.

Verantwoordelijke instantie:

Vergunningsnummer:

FR/V/6064945 0/2002

Datum toelatingswijziging:

27/11/2012

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.