

NOBIVAC GUMBORO+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Ikke
autorisert

- Infectious bursal disease virus, strain D78, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain Clone 30, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBIVAC GUMBORO+ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Subkutan bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

12.50 log2 virusnøytraliserende enhet(er) / 0.50 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

50.00 50% beskyttende dose / 0.50 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

Subkutan bruk:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AA11

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

EL

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i Engelsk Portugisisk

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet Hellas M.A.E.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/05/1985

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkjenningsnummer:

7047/K2170/09-05-1985/K-0028101

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/04/2026

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet