

File downloaded on 2026-06-21

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/no/600000991233>

NOBILIS GUMBORO 228E

Ikke
autorisert

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

NOBILIS GUMBORO 228E

Aktiv substans virkestoff:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Målarter:

kylling

Administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Legemiddelform:

Pulver til mikstur, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Bruk i drikkevann:

-

kylling

- Slakt. 0 dag

- Egg. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD09

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracalt

Autorisert i:

Kypros

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Bare tilgjengelig i [Gresk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

19/05/1997

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Godkjenningsnummer:

14536

Status for endring av markedsføringstillatelse:

10/07/2024

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