

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Dopuszczony

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Substancja czynna:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do podania w wodzie do picia

Okres karencji w zależności od drogi podania:**Podanie w wodzie do picia:**

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day Keeluaeg (-ajad) 0 päeva

- Egg. 0 day Keeluaeg (-ajad) 0 päeva

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):QI01AD09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki fiński szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Dostępne wyłącznie w estoński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Intervet International B.V.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

4/12/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Intervet International B.V.

Organ odpowiedzialny:

State Agency Of Medicines

Numer pozwolenia:

1162

Data zmiany statusu pozwolenia:

4/12/2003

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.