

# NOBILIS GUMBORO 228 E

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain LZD 228E, Live

## Product identification

**Nome do medicamento:**

NOBILIS GUMBORO 228 E

**Substância ativa:**

Disponível apenas em [English](#)

**Espécies alvo:**

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Via de administração:**

Administração na água de bebida

## Product details

**Substância ativa / Dosagem:**

Disponível apenas em [English](#)

2.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

**Withdrawal period by route of administration:**

**Administração na água de bebida:**

- **Chicken (chick)**

---

**Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Estatuto jurídico do fornecimento:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Valid

---

**Authorised in:**

Roménia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

Disponível apenas em Romanian

---

**Additional information**

**Entitlement type:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica de autorização do produto:**

Disponível apenas em [English](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

24/10/2006

---

**Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoridade responsável:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número da autorização:**

110233

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

5/09/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045153>