

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain 288E, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Nobilis Gumboro 228E, lüofilisaat joogivees manustamiseks kanadele

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

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

Via de administração:

Administração na água de bebida

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3.00

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

Intervalo de Segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

•

Chicken

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

- Egg. 0 dia Keeluaeg (-ajad) 0 päeva

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD09

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Estónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Disponível apenas em Estonian

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

4/12/2003

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Autoridade responsável:

State Agency Of Medicines

Número da autorização:

1162

Data de alteração do estado de autorização:

4/12/2003

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

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/600000071201>