

# Cevac Gumbo L, lüofilisaat joogivees manustamiseks broileritele

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain LIBDV, Live

## Identificação do produto

### **Nome do medicamento veterinário:**

Cevac Gumbo L, lüofilisaat joogivees manustamiseks broileritele

### **Substância ativa:**

Disponível apenas em [inglês](#)

### **Espécies-alvo:**

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### **Via de administração:**

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

1000.00 50% tissue culture infectious dose / 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 (broiler)**

- Meat and offal. 0 dia Kana (broileritibud alates 14 päeva vanusest).

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Estónia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

Disponível apenas em [estónio](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Ceva Sante Animale

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

27/02/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Autoridade responsável:**

State Agency Of Medicines

---

**Número da autorização:**

2016

---

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

27/02/2017

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.