

GUMBORIFFA, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

Não
autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

GUMBORIFFA, inaktyvuota vakcina, injekcinė emulsija

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

5.70

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)
/ 0.30 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável ou para perfusão

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AA01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Abandonada

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em lituano

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:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Data de autorização de introdução no mercado:

12/08/1998

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/98/0718/001

Data da alteração do estado de autorização:

21/07/2009

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV0718.pdf