

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Live

Suspendat?

Product identification

Denumirea medicamentului:

INMUGAL I.B.A. GUMBORO

Substan?a activ?:

- Disponibile numai în [English](#)

Specii ?int?:

- G?in? (broiler)
- G?in? (puicu?? pentru produc?ia de ou?, viitoare ou?toare)
- Puicu?? pentru reproduc?ie

Calea de administrare:

- Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- -

Product details

Substan?a activ? / Concentra?ie:

- Disponibile numai în [English](#)
3.50
Doze infec?ioase pe culturi celulare 50
/
1.00
Doz?

Forma farmaceutic?:

- Liofilizat pentru suspensie

Withdrawal period by route of administration:

- In drinking water use
 - G?in? (broiler)
 - Carne ?i organe
0
zi
 - G?in? (puicu?? pentru produc?ia de ou?, viitoare ou?toare)

- Carne și organe
 - 0
 - zi
 - Puicuș pentru reproducție
 - Carne și organe
 - 0
 - zi
- -
 - Gâin (broiler)
 - Carne și organe
 - 0
 - zi
 - Gâin (puicuș pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)
 - Carne și organe
 - 0
 - zi
 - Puicuș pentru reproducție
 - Carne și organe
 - 0
 - zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

- QI01AD09

Statusul legal privind aprovizionarea :

- Disponibil numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

- Suspended

Authorised in:

- Disponibil numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

- Disponibil numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

- Disponibil numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

- Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Marketing authorisation date:

- 5/05/1978

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

- Laboratorios Ovejero S.A.

Autoritatea responsabilă:

- Spanish Agency For Medicines And Health Products

Numărul autorizației:

- 2271 ESP

Data modificării statusului autorizației:

- 25/12/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Informații despre produs

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

[Alte limbi \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 24/04/2024

[Descarca](#)

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

[Alte limbi \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 24/04/2024

[Descarca](#)

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (român?). Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

[Alte limbi \(1\)](#)

Spanish (PDF)

Published on: 24/04/2024

[Descarca](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000082789>