

# NOBILIS GUMBORO 228E

Autorizat

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

## Product identification

**Denumirea medicamentului:**

NOBILIS GUMBORO 228E

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [English](#)

**Specii țintă:**

Găină

**Calea de administrare:**

Administrare orală

## Product details

**Substanța activă / Concentrație:**

Disponibile numai în [English](#)

2.00 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 1.00 Doză

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru utilizare în apa de băut

**Withdrawal period by route of administration:****Administrare orală:****• Găină**

- Carne și organe. 0 zi

**Codul anatomic therapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Statusul legal privind aprovizionarea :**

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

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Authorised in:**

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

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

Disponibile numai în [Italian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponibile 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:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

14/03/1983

---

**Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Autoritatea responsabilă:**

MdS

---

**Numărul autorizației:**

Aceste informații nu sunt disponibile pentru acest medicament.

---

**Data modificării statusului autorizației:**

31/12/2007

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091092>