

GUMBORIFFA injekčná emulzia pre kurčatá

Oprávnený

- Infectious bursal disease virus, strain VNJO, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

GUMBORIFFA injekčná emulzia pre kurčatá

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Subkutánne použitie

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3.20 log10 serum neutralising unit(s) / 0.30 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Withdrawal period by route of administration:**Subkutánne použitie:**

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (for reproduction)

- All relevant tissues. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Slovensko

Opis balenia:

Liekovky – sklo typu II. pre farmaceutické použitie alebo polypropylén. 10x1000 dávok

Liekovky – sklo typu II. pre farmaceutické použitie alebo polypropylén. 1x1000 dávok

Liekovky – sklo typu II. pre farmaceutické použitie alebo polypropylén. 1x500 dávok

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

23/12/1997

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Zodpovedný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Číslo registrácie:

97/0666/97-S

Dátum zmeny stavu registrácie:

23/12/1997

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

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041662>