

NOBILIS GUMBORO 228E

Oprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

NOBILIS GUMBORO 228E

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](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Lyofilizát na podanie v pitnej vode

Withdrawal period by route of administration:**Podanie v pitnej vode:****• Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

• Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD09

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)
Dostupné len v [Spanish](#)

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Marketing authorisation date:

30/09/2011

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Číslo registrácie:

2358 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

31/12/2021

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055306>