

# NOBILIS GUMBORO 228 E

Auktoriserad

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

## Product identification

**Läkemedlets namn:**

NOBILIS GUMBORO 228 E

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

**Djurslag:**

Tamhöns (kyckling)

**Administreringsväg:**

Användning i dricksvatten

## Product details

**Aktiv substans / Styrka :**

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver för användning i dricksvatten

**Withdrawal period by route of administration:****Användning i dricksvatten:**

- Tamhöns (kyckling)

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD09

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Rumänien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

Finns tillgänglig endast på [Romanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

24/10/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Ansvarig myndighet:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Godkännandenummer:**

110233

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

5/09/2011

---

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

## Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000045153>