

File downloaded on 2026-04-23

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000091506>

HIPRAGUMBORO-CH/ 80

Разрешен

- Infectious bursal disease virus, strain CH/80, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAGUMBORO-CH/ 80

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

малко пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Перорално приложение

Прилагане чрез небулизирание

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD09

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Стъклени флакони, съдържащи 5000 дози

Стъклени флакони, съдържащи 2500 дози

Стъклени флакони, съдържащи 1000 дози

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

1/06/2010

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2557/03.06.2015

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/06/2015

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Package Leaflet and Labelling