

# HIPRAGUMBORO-G97

Registrováno

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

HIPRAGUMBORO-G97

Hipragumboro-GM97 Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat pour suspension buvable

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Kuře (brojleři)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

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

### Cesta podání:

Perorální podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

**Léková forma:**

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:****Perorální podání:**

- 

**Kuře (brojleři)**

- All relevant tissues. 0 day

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Belgie

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

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

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Datum registrace:**

13/09/2004

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Registrační číslo:**

BE-V267005

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/09/2004

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo procedury:**

FR/V/0352/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko Belgie Bulharsko Česko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Maďarsko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Nizozemsko Polsko

Portugalsko Slovensko Španělsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.