

File downloaded on 2026-07-01

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000040772>

# HIPRAGUMBORO-G97

Registrováno

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

HIPRAGUMBORO-G97

### 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:

Lyofilizát pro podání v pitné vodě

## 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:

Maďarsko

---

### 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:**

8/02/2006

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Příslušný orgán:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Registrační číslo:**

2008/X/06 ÁOGYTI

---

**Datum změny stavu registrace:**

8/02/2006

---

**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 Španelsko

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0352001-mr-rpe445-en.pdf