

HIPRAGUMBORO-G97

Registrováno

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

Identifikace přípravku

Název léčiva:

HIPRAGUMBORO-G97

Hipragumboro - GM 97 Liofilizat do sporządzania zawiesiny doustnej

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:

Polsko

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:

18/07/2005

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Registrační číslo:

1617

Datum změny stavu registrace:

18/07/2005

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

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.

Příbalová informace

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