

HIPRAGUMBORO CW

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

HIPRAGUMBORO CW

Hipragumboro CW

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

31622800.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:

zum Eingeben über das Trinkwasser:

- Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegellung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Niederlande

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

1/08/2011

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Medicines Evaluation Board

Zulassungsnummer:

REG NL 107963

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/01/2022

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0162/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Estland Frankreich Deutschland Irland Italien
Lettland Litauen Niederlande Slowakei

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038953>