

# Gumbohatch (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Zugelassen

- Infectious bursal disease virus, strain 1052 (intermediate plus), Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Gumbohatch (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

### **Zieltierarten:**

Huhn

Verfügbar nur in [bulgarisch](#) [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [ungarisch](#) [niederländisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

### **Art der Anwendung:**

in das Ei

subkutane Anwendung

## Produktdetails

### **Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in englisch

Presentation\_strength:10<sup>1.48</sup> - 10<sup>2.63</sup> PU Reference:Hse Index:0

---

### **Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### **Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

#### **in das Ei:**

- 

#### **Huhn**

- Not applicable. 0 Tag Zero days

- 

#### **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 Tag Zero days

#### **subkutane Anwendung:**

- 

#### **Huhn**

- Not applicable. 0 Tag Zero days

- 

#### **Chicken (embryonated eggs)**

- Not applicable. 0 Tag Zero days

---

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

QI01AD09

---

### **Abgaberegulung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik ,  
Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn ,  
Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta ,  
Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien ,  
Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

12/11/2019

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

European Commission

---

**Zulassungsnummer:**

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

15/07/2022

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/11/2025

[Herunterladen](#)

ema-puar-v4967-gumbohatch-vra0008-en.pdf

ema-puar-gumbohatch-v-4967-par-en.pdf

ema-puar-gumbohatch-v-004967-var-ii-0005-g-en.pdf