

HIPRAGUMBORO-CH/80

Zugelassen

ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ  
ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/  
ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

HIPRAGUMBORO-CH/80 ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/  
ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Huhn

### Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung

zum Einnehmen

Verfügbar nur in [spanisch](#) [griechisch](#) [englisch](#) [italienisch](#) [portugiesisch](#)

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

3162.20 50% tissue culture infectious dose / 0.03 millilitre(s)

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### okulonasale Anwendung:

- 

##### Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### zum Einnehmen:

- 

##### Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

#### Coarse spray:

- 

##### Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI01AD09

---

### Abgaberegellung:

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

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Griechenland

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

Verfügbar nur in griechisch

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

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

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch portugiesisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

28/08/1996

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

National Organization For Medicines

---

**Zulassungsnummer:**

95176/18-10-2021/K-0108601

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

17/10/2021

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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