

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

Zugelassen

- 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 Veterinärcode (ATCvet-Code):

QI01AD09

Abgaberegelung:

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

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.