

# HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

---

**Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pollos de engorde

---

**Vía de administración:**

Administración en agua de bebida

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponibile únicamente en [English](#)

31622800.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para administración en agua de bebida

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

## Administración en agua de bebida:

- 

### Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

---

## código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD09

---

## Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

## Estado de la autorización:

Autorizado

---

## Autorizado en:

Francia

---

## Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Información adicional

### Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

29/06/2011

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

---

**Número de autorización:**

FR/V/6294303 1/2011

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

27/07/2016

---

**Estado miembro de referencia:**

España

---

**Número de procedimiento:**

ES/V/0162/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Dinamarca Estonia Francia Alemania Irlanda Italia Letonia  
Lituania Países Bajos Noruega Eslovaquia Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Package Leaflet and Labelling

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf