

HIPRAGUMBORO-G97

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIPRAGUMBORO-G97

HIPRAGUMBORO-GM97 lyofilizát na perorálnu suspenziu pre kurčatá

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

pollitos de 1 día

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

100.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

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

-

Pollos de engorde

- All relevant tissues. 0 Día

-

pollitos de 1 día

- All relevant tissues. 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:

Eslovaquia

Descripción del formato:

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](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

8/12/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número de autorización:

97/076/MR/03-S

Fecha de modificación del estado de la autorización:

8/12/2003

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0352/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Estonia Alemania Grecia Hungría
Irlanda Italia Letonia Lituania Países Bajos Polonia Portugal Eslovaquia

España

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

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

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