

# HIPRAGUMBORO-GM97

## LIOFILIZADO PARA SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

### Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HIPRAGUMBORO-GM97 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION ORAL PARA POLLOS

**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 administración en agua de bebida

---

**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:**

España

---

**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:**

17/02/2004

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

1545 ESP

---

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

17/02/2004

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0352001-mr-rpe445-en.pdf