

Gumbohatch (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain 1052 (intermediate plus), Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Gumbohatch (--)- Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Huevos embrionados de gallina

Vía de administración:

In ovo

Vía subcutánea

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

Presentation_strength:10^{1.48} - 10^{2.63} PU Reference:Hse Index:0

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

In ovo:

•

Pollos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

•

Huevos embrionados de gallina

- Not applicable. 0 Día
Zero days

Vía subcutánea:

•

Pollos

- Not applicable. 0 Día
Zero days

•

Huevos embrionados de gallina

- Not applicable. 0 Día
Zero days

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

QI01AD09

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Austria , Bélgica , Bulgaria , Croacia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estonia

, Finlandia , Francia , Alemania , Grecia , Hungría , Islandia , Irlanda , Italia , Letonia , Liechtenstein , Lituania , Luxemburgo , Malta , Países Bajos , Noruega , Polonia , Portugal , Rumania; Rumanía , Eslovaquia , Eslovenia , España , Suecia ,
Disponibile únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra, S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

12/11/2019

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

European Commission

Número de autorización:

No se dispone de esta información para este medicamento.

Fecha de modificación del estado de la autorización:

15/07/2022

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

Documentos

Combined File of all Documents

Español (PDF)

Publicado el: 24/04/2026

[Descargar](#)

ema-puar-v4967-gumbohatch-vra0008-en.pdf

ema-puar-gumbohatch-v-4967-par-en.pdf

ema-puar-gumbohatch-v-004967-var-ii-0005-g-en.pdf