

PRIMUN GUMBORO Lyophilisate for use in drinking water for chickens

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain IBDV_IGS (intermediate), Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PRIMUN GUMBORO Lyophilisate for use in drinking water for chickens

PRIMUN GUMBORO, Liofilizado para administração na água de bebida para galinhas

Principio activo:

Disponível únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponível únicamente en [English](#)

4.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para administración en agua de bebida

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:

Portugal

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

Titular de la autorización de comercialización:

Calier Portugal Medicamentos E Produtos Veterinarios S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

3/07/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Calier S.A.

Autoridad responsable:

Directorate General For Food And Veterinary

Número de autorización:

946/01/17DIVPT

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0272/001

Estados miembros afectados:

Bélgica Francia Alemania Grecia Italia Países Bajos Polonia Portugal
Rumania; Rumanía

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.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Prospecto

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

Etiquetado

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

eu-PUAR-primun-gumboro-en.pdf