

HIPRAGUMBORO CW LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRAGUMBORO CW LYOPHILISAT POUR ADMINISTRATION DANS L'EAU DE BOISSON

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

31622800.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Temps d'attente par voie d'administration:**Administration dans l'eau de boisson:**

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD09

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/06/2011

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6294303 1/2011

Date de modification du statut de l'autorisation:

27/07/2016

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0162/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Danemark Estonie France Allemagne Irlande Italie
Lettonie Lituanie Pays-Bas Norvège Slovaquie Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf