

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

HIPRAGUMBORO CW Liofilizatas naudoti su geriamuoju vandeniu

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:

Lituanie

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:

3/12/2018

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

State Food And Veterinary Service

Numéro de l'autorisation:

LT/2/18/2492/001-006

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/11/2023

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit
--

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

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