

# 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

---

**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:**

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

**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:**

2/08/2011

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numéro de l'autorisation:**

Vm 17533/3002

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/09/2024

---

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

## Documents

Fichier combinant tous les documents

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

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf