

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat pour suspension buvable

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRAGUMBORO-G97

Hipragumboro-GM97 Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat pour suspension buvable

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poussin de 1 jour)

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

100.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat pour suspension

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie orale:**

-

Poulet (poulet de chair)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Poulet (poussin de 1 jour)

- Tous les tissus éligibles. 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:

Belgique

Description des conditionnements:

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:

Base légale non couverte par la directive 2001/82/CE

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/09/2004

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

BE-V267005

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/09/2004

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0352/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Tchéquie Estonie Allemagne Grèce Hongrie
Irlande Italie Lettonie Lituanie Pays-Bas Pologne Portugal Slovaquie
Espagne 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

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Notice

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 18/08/2025

[Télécharger](#)