

# HIPRAGUMBORO-G97

Autorisé

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

HIPRAGUMBORO-G97

**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 administration dans l'eau de boisson

**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:**

Hongrie

---

**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:**

8/02/2006

---

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

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Autorité responsable:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

2008/X/06 ÁOGYTI

---

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

8/02/2006

---

**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 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-frv0352001-mr-rpe445-en.pdf