

Hipragumboro CH/80 vakcina A.U.V.

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Hipragumboro CH/80 vakcina A.U.V.

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet (poule)

Voie d'administration:

Administration dans l'eau de boisson/ le lait

Voie intraoculaire

Voie nasale

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

3.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat oral

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

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Voie intraoculaire:

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Voie nasale:

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day

Administration par nébulisation:

-

Poulet (poule)

- Viande et abats. 0 day
- Viande et abats. 0 day
- 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:

Hongrie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Disponible uniquement en [Hungarian](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

9/06/2000

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

9/06/2000

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