

HIPRAGUMBORO GM 97

Felhatalmazott

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

Product identification

Készítmény neve:

HIPRAGUMBORO GM 97

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

broiler

Alkalmazás módja:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:****• broiler**

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AD09

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Csak itt érhető el [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

25/01/2006

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Engedély száma:

110012

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

20/01/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041471>