

Gumbohatch (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Heimilað

- Infectious bursal disease virus, strain 1052 (intermediate plus), Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Gumbohatch (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn

Hænsn (frjóvuguð egg)

Leið stjórnslu:

Til notkunar í egg

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Presentation_strength: $10^{1.48}$ - $10^{2.63}$ PU Reference:Hse Index:0

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í egg:**

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

-

Hænsn (frjóvuguð egg)

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

Til notkunar undir húð:

-

Hænsn

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

-

Hænsn (frjóvuguð egg)

- Á ekki við. 0 dagar Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD09

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal ,

Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra, S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

12/11/2019

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

15/07/2022

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 25/11/2025

Sækja

ema-puar-v4967-gumbohatch-vra0008-en.pdf

ema-puar-gumbohatch-v-4967-par-en.pdf

ema-puar-gumbohatch-v-004967-var-ii-0005-g-en.pdf