

# HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Pollo (pollo da carne)

---

**Via di somministrazione:**

Somministrazione in acqua da bere

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

31622800.00 dose infettiva di coltura cellulare 50 / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per somministrazione in acqua da bere

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Pollo (pollo da carne)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD09

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Danimarca

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

7/07/2011

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

47312

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/07/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Spagna

---

**Numero di procedura:**

ES/V/0162/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Danimarca Estonia Francia Germania Irlanda Italia Lettonia  
Lituania Paesi Bassi Norvegia Slovacchia Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf