

HIPRAGUMBORO-G97

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HIPRAGUMBORO-G97

Hipragumboro-GM97 Lyofilisaat voor suspensie voor oraal gebruik

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat pour suspension buvable

Hipragumboro-GM97 Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zum Einnehmen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pulcino di un giorno)

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

100.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

Pollo (pollo da carne)

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

-

Pollo (pulcino di un giorno)

- tutti i tessuti rilevanti. 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:

Belgio

Descrizione della confezione:

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:

Base giuridica non coperta dalla Direttiva 2001/82/CE

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/09/2004

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autorità responsabile:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numero di autorizzazione:

BE-V267005

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

13/09/2004

Stato membro di riferimento:

Francia

Numero di procedura:

FR/V/0352/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Germania Grecia Ungheria
Irlanda Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Polonia Portogallo Slovacchia
Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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