

HIPRAGUMBORO-G97

Autorizzato

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HIPRAGUMBORO-G97

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 somministrazione in acqua da bere

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:

Ungheria

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:

8/02/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numero di autorizzazione:

2008/X/06 ÁOGYTI

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2006

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

File combinato di tutti i documenti

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

eu-puar-frv0352001-mr-rpe445-en.pdf