

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

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Pollo (uova embrionate di pollo)

Via di somministrazione:

In ovo

Uso sottocutaneo

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

In ovo:

•

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

•

Pollo (uova embrionate di pollo)

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

Uso sottocutaneo:

•

polli

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

•

Pollo (uova embrionate di pollo)

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

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:

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia ,

Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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](#)

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:

12/11/2019

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

15/07/2022

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 25/11/2025

Scaricamento

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