

Hipragumboro

Neregistruotas

- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Hipragumboro

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik Anglų

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Naminė višta

Naudojimo būdas:

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

3.50 50% tissue culture infectious dose / 0.03 mililitrai

Vaisto forma:

Suspensija geriamajai suspensijai

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QV

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Revoked

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Pateikiama tik [Portugalų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Italų](#)

Registruotojas:

Laboratorios Hipra S.A.

Rinkodaros leidimo data:

26/05/1987

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Hipra, S.A.

Atsakinga institucija:

Directorate General For Food And Veterinary

Registracijos numeris:

157/87DGV

Registracijos statuso pasikeitimo data:

1/05/2025

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Combined File of all Documents

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.