

HIPRAGUMBORO-BPL2

Awtorizzat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

Product identification

Isem tal-mediċina:

HIPRAGUMBORO-BPL2

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [English](#)

Disponibbli biss fi [English](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Użu għal taħt il-ġilda

Product details

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [English](#)

357.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Withdrawal period by route of administration:**Użu għal ġol-muskoli:**

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Użu għal taħt il-ġilda:

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AA11

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Authorised in:

Disponibbli biss fi [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Spanish](#)

Disponibbli biss fi [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibbli biss fi [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

2/10/1979

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratorios Hipra S.A.

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

2309 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

9/06/2011

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

Documents

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055274>