

Hipragumboro CW Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Toegelaten

- Infectious bursal disease virus, strain CH/80, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

Hipragumboro CW Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Hipragumboro CW Lyophilisat pour administration dans l'eau de boisson

Hipragumboro CW Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

31622800.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Wachttijd per toedieningsweg:**Gebruik in drinkwater:**

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

België

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

5/07/2011

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Vergunningsnummer:

BE-V395333

Datum toelatingswijziging:

5/07/2011

Rapporterende lidstaat:

Spanje

Procedurenummer:

ES/V/0162/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Denemarken Estland Frankrijk Duitsland Ierland Italië
Letland Litouwen Nederland Noorwegen Slowakije Zweden

Alleen beschikbaar in [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Bijsluiters

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Etikettering

Nederlands (PDF)

Gepubliceerd op: 18/08/2025

[Downloaden](#)

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf