

HIPRAGUMBORO CW

Geautoriseerd

Lyophilisate for use in drinking water

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

Hipragumboro CW lyofilisat til anvendelse i drikkevand

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Vleeskuikens

Toedieningsweg:

Alleen beschikbaar in [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

31622800.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor gebruik in drinkwater

Withdrawal period by route of administration:**In drinking water use:**

-

Vleeskuikens

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD09

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Denemarken

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

7/07/2011

Productielocaties partijvrijgifte:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Danish Medicines Agency

Toelatingsnummer:

47312

Wijzigingsdatum status toelating:

7/07/2011

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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000038938>