

HIPRAGUMBORO-CH/ 80

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

HIPRAGUMBORO-CH/ 80

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kuikens

Toedieningsweg:

Oculonasaal gebruik

Oraal gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

3.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

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:Bulgarije

Verpakkingsomschrijving:Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

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:1/06/2010

Locaties fabrikanten vrijgifte:Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:Bulgarian Food Safety Authority

Vergunningsnummer:

0022-2557/03.06.2015

Datum toelatingswijziging:

2/06/2015

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

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

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

Package Leaflet and Labelling

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