

Hipragumboro-CH/80 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Hipragumboro-CH/80 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

podanie do oka

Podanie w wodzie do picia

Podanie donosowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

316228.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 tissue culture infective dose 50

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

podanie do oka:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Podanie w wodzie do picia:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Podanie donosowe:

-

Chicken (hen)

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD09

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis opakowania:

Butelka ze szkła, I klasa hydrolityczna o pojemności 10 ml, zawierająca po 1000 dawek szczepionki, zamykana korkiem liofilizacyjnym i zabezpieczana kapslem aluminiowym, pakowana pojedynczo.

Butelka ze szkła, I klasa hydrolityczna o pojemności 10 ml, zawierająca po 5000 dawek szczepionki, zamykana korkiem liofilizacyjnym i zabezpieczana kapslem

aluminiowym, pakowana pojedynczo.

Butelka ze szkła, I klasa hydrolityczna o pojemności 10 ml, zawierająca po 2500 dawek szczepionki, zamykana korkiem liofilizacyjnym i zabezpieczana kapslem aluminiowym, pakowana pojedynczo.

Butelki ze szkła, I klasa hydrolityczna o pojemności 10 ml, zawierające po 1000 dawek szczepionki, zamykane korkami liofilizacyjnymi i zabezpieczane kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka kartonowe.

Butelki ze szkła, I klasa hydrolityczna o pojemności 10 ml, zawierające po 2500 dawek szczepionki, zamykane korkami liofilizacyjnymi i zabezpieczane kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka kartonowe.

Butelki ze szkła, I klasa hydrolityczna o pojemności 10 ml, zawierające po 5000 dawek szczepionki, zamykane korkami liofilizacyjnymi i zabezpieczane kapslami aluminiowymi, pakowane po 10 sztuk w pudełka kartonowe.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Hipra S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

12/09/2003

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Hipra S.A.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1378

Data zmiany statusu pozwolenia:

12/09/2003

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań

Charakterystyka produktu leczniczego

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055147>