

# HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisate for use in drinking water

HIPRAGUMBORO CW Lyophilisat zum Eingeben über das Trinkwasser

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Administração na água de bebida

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

31622800.00 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para administração na água de bebida

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Administração na água de bebida:**

- 

**Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AD09

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Áustria

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

11/08/2011

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Número da autorização:**

8-20325

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

11/08/2011

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0162/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Estónia França Alemanha Irlanda Itália Letónia  
Lituânia Países Baixos Noruega Eslováquia Suécia  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

### Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

eu-PUAR-hipragumboro-cw-en.pdf