

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 lyofilizát na použitie v pitnej vode

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:

Eslováquia

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:

4/11/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/047/DC/11-S

Data da alteração do estado de autorização:

4/11/2011

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

Documentos

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