

HIPRAGUMBORO-CH/80 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

HIPRAGUMBORO-CH/80 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

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](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Nebulização

Administração na água de bebida

Via oculonasal

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

6.50 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de segurança por via de administração:**Nebulização:**

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dia

Via oculonasal:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 dia

-

Future breeder pullet

- 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:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

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:

16/02/2011

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número da autorização:

2239 ESP

Data da alteração do estado de autorização:

16/02/2011

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

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

Folheto informativo

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.