

# HIPRAGUMBORO-G97

Autorizado

- Infectious bursal disease virus, strain GM97, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HIPRAGUMBORO-G97

HIPRAGUMBORO-GM97 ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΠΟΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### 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](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via oral

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

100.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00 Dose

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado para suspensão

---

**Intervalo de segurança por via de administração:****Via oral:**

- 

**Chicken (broiler)**

- All relevant tissues. 0 dia

- 

**Chicken (one day-old chick)**

- All relevant tissues. 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:**

Grécia

---

**Descrição da embalagem:**

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](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [Norwegian](#)

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

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

24/05/2004

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

National Organization For Medicines

---

**Número da autorização:**

24683/15-04-2010/K-0152301

---

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

20/03/2018

---

**Estado-Membro de referência:**

França

---

**Número de procedimento:**

FR/V/0352/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Estónia Alemanha Grécia Hungria  
Irlanda Itália Letónia Lituânia Países Baixos Polónia Portugal Eslováquia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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