

HIPRAVIAR SHS

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAVIAR SHS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

пуйче

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.40 log₁₀ 50% cell culture infectious dose / 0.03 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за очно-назална суспензия/за прилагане във вода за пиене

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

-

пуйче

- Meat and offal. 0 day

Очно-назално прилагане:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

-

пуйче

- Meat and offal. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

кокошка

- Meat and offal. 0 day

-

пуйче

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Литовски Холандски Португалски Румънски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Налично само в Румънски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

19/04/2005

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Номер на разрешението за търговия:

160269

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

25/08/2016

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.