

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:

бройлер

пуйка за угояване

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Английски Френски

Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Налично само в Испански Естонски Английски Френски Италиански Латвийски

Литовски Румънски Финландски Norwegian

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

44.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Очно-назално прилагане:**

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка за угодяване

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01CD01

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 Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Испански

Налично само в Испански
Налично само в Испански

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 Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

10/12/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2238 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

16/02/2011

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.

Листовка

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

Данни върху опаковката

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