

HIPRAVIAR-S LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAVIAR-S LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

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:

Прилагане чрез небулизиране

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

8.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане чрез небулизиране:

-

бройлер

- 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

Прилагане във вода за пиене:

-

бройлер

- 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

Очно-назално прилагане:

-

бройлер

- 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:

QI01AD06

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

Налично само в Испански

Налично само в Испански

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:

27/07/1972

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2244 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.