

HIPRAVIAR-BPL2

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAVIAR-BPL2

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

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

Подкожно приложение:

-

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:

QI01AA02

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Spanish](#)

Налично само в [Spanish](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

6/10/1976

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2315 ESP

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

15/06/2011

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055275>