

HIPRAVIAR-TRT EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS Y PAVOS

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAVIAR-TRT EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS Y PAVOS

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пуйка

Налично само в Испански Чешки Датски Естонски Английски Френски
Италиански Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Налично само в Испански Датски Естонски Английски Френски Италиански
Латвийски Литовски Румънски Финландски Шведски Norwegian

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

196.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамускулно приложение:

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

Подкожно приложение:

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day
- Milk. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

•

Chicken (pullet future breeder)

- Meat and offal. 0 day

- Milk. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AH

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

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:

31/05/1993

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Номер на разрешението за търговия:

2316 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.