

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for ocular nasal suspension/use in drinking water for chickens

HIPRAVIAR-B1

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 небулизирание

Прилагане във вода за пиене

Очно-назално прилагане

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

5011870000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Фармацевтична форма:

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

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 Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

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:

9/01/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Paul-Ehrlich-Institut

Номер на разрешението за търговия:

PEI.V.11884.01.1

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

18/10/2021

Референтна държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#)
[Norwegian](#)

Процедурен номер:

ES/V/0275/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf