

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Разрешен

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

пуйка

Начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко

Вътреочно приложение

Назално приложение

Прилагане чрез небулизиране

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

2.50 log10 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Перорален лиофилизат

Карентен срок по начин на приложение:

Прилагане във вода за пиене/мляко:

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Вътреочно приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Назално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Прилагане чрез небулизиране:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

-

пуйка

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD01

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 Унгарски

Налично само в Унгарски

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 Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

8/11/1999

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

8/11/1999

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet