

Hipraviar NDV-CLON Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hipraviar NDV-CLON Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

бройлер

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

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

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

Прилагане във вода за пиене:

-

бройлер

- Meat and offal. 0 day

Очно-назално прилагане:

-

бройлер

- 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](#)

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](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

24/06/1998

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Номер на разрешението за търговия:

BE-V193593

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

4/07/2024

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.