

HIPRAVIAR-B1

Разрешен

ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

HIPRAVIAR-B1 ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ
ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

пиле

Начин на приложение:

Очно-назално прилагане

Перорално приложение

Налично само в Испански Гръцки Английски Италиански Португалски

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

3162280.00 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:

Очно-назално прилагане:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Перорално приложение:

-

пиле

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

пиле

- 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 Гръцки

Налично само в Гръцки

Налично само в Гръцки

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 Португалски

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

5/06/1996

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на разрешението за търговия:

95178/18-10-2021/K-0099601

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

2/11/2022

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.