

HIPRAVIAR-ILT LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Registrovno

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain CHP50, Live

Identifikace prpravku

Nzev lčiva:

HIPRAVIAR-ILT LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Lčiv ltka:

Dostupné pouze v [English](#)

Clov druhy:

Kuře (brojleři)

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

Dostupné pouze v [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Cesta podání:

Podání rozprařovnm

Podání v pitné vodě
Okulonazální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)
3.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Léková forma:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Maltese](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Podání rozprašováním:

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

-

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

- Maso. 0 day

-

Future breeder pullet

- Maso. 0 day

Podání v pitné vodě:

-

Kuře (brojleři)

- Maso. 0 day

-

Kuře (kuřice, budoucí nosnice)

- Maso. 0 day

- **Future breeder pullet**
- Maso. 0 day

Okulonazální podání:

- **Kuře (brojleři)**
- Maso. 0 day
- **Kuře (kuřice, budoucí nosnice)**
- Maso. 0 day
- **Future breeder pullet**
- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI01AD08

Právní status výdeje:
Na předpis

Stav registrace:
Valid

Registrováno v:
Španělsko

Popis balení:
Dostupné pouze v [Spanish](#)
Dostupné pouze v [Spanish](#)
Dostupné pouze v [Spanish](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum registrace:

16/02/2011

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registrační číslo:

2237 ESP

Datum změny stavu registrace:

16/02/2011

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.