

HIPRAVIAR-S/H120 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

HIPRAVIAR-S/H120 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Okulonasal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Massebehandling ved nebulisering:

-

Høns

- All relevant tissues. 0 dag
zero days

Anvendelse i drikkevand:

-

Høns

- All relevant tissues. 0 dag
zero days

Okulonasal anvendelse:

-

Høns

- All relevant tissues. 0 dag
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AD11

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Kun tilgængelig på [Slovak](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

30/04/2004

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Markedsføringstilladelsesnummer:

97/128/04-S

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

30/04/2004

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.