

HIPRAVIAR-TRT 4, Injekční emulze

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HIPRAVIAR-TRT 4, Injekční emulze

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Truthuhn

Huhn

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

288.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

195.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

329.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Truthuhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

-

Huhn

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

- Egg. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA06

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Tschechische Republik

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in tschechisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

15/04/2004

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Zulassungsnummer:

97/073/04-C

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

8/06/2010

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.