

HIPRAVIAR-B1

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HIPRAVIAR-B1

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Verfügbar nur in [spanisch](#) [tschechisch](#) [dänisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#)
[italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [rumänisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [Norwegian](#)

Verfügbar nur in [spanisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#)
[rumänisch](#) [finnisch](#) [Norwegian](#)

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

5011870000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur okulonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**zum Vernebeln:**

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Future breeder pullet

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Eingeben über das Trinkwasser:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Future breeder pullet

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

•

Future breeder pullet

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI01AD06

Abgaberegung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Deutschland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

9/01/2017

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

PEI.V.11884.01.1

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

18/10/2021

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0275/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Deutschland

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.

Kombinierte Datei aller Dokumente

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf