

HIPRAVIAR-S

Zugelassen

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produktidentifikation

Arzneimittel:

HIPRAVIAR-S

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

okulonasale Anwendung
zum Eingeben über das Trinkwasser
zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch
6.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

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

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

QI01AD06

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Bulgarien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

Verfügbar nur in bulgarisch

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:

7/04/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

0022-1959-28.02.2013

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

27/02/2013

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.