

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Εγκεκριμένο

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Κοτόπουλο

Ινδοόρνιθα

Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα

Ενδοφθάλμια χορήγηση

Ρινική χρήση

Χορήγηση με εκνέφωση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

2.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Δισκίο λυοφιλοποιημένο, από του στόματος

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Χορήγηση με το πόσιμο νερό/γάλα:

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ενδοφθάλμια χορήγηση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ρινική χρήση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

•

Κοτόπουλο

- Meat and offal. 0 Ημέρα

•

Ινδοόρνιθα

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD01

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Διατίθεται μόνο σε Ουγγρικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Hipra S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/11/1999

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra S.A.

Αρμόδια αρχή:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Αριθμός έγκρισης:

Οι πληροφορίες αυτές δεν είναι διαθέσιμες για το συγκεκριμένο προϊόν.

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:
8/11/1999

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet