

HIPRAVIAR-SHS

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

HIPRAVIAR-SHS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pavos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Vía oculonasal

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

44.00 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Withdrawal period by route of administration:

Vía oculonasal:

- **Pollos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pavos de engorde**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pollitas futuras ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pollitas futuras reproductoras**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01CD01

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 10 viales de 1000 dosis y caja con 10 viales de 32 ml de disolvent

Caja con 10 viales de 5000 dosis

Caja con 10 viales de 1000 dosis

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

10/12/1993

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2238 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

16/02/2011

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055254>