

HIPRAVIAR-ILT LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Autorizado

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain CHP50, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIPRAVIAR-ILT LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Nebulización

Administración en agua de bebida

Vía ocular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.50 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión

Tiempo de espera por vía de administración:

Nebulización:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Vía oculonasal:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD08

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

España

Descripción del formato:

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

Caja con 1 vial de 1000 dosis

Caja con 10 viales de 1000 dosis

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

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

Base legal de la autorización del medicamento:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

16/02/2011

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2237 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/02/2011

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado