

HIPRAVIAR-TRT

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Product identification

Nombre del medicamento:

HIPRAVIAR-TRT

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pavos

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

196.00 Unidad(es) de ensayo por inmunoabsorción ligado a enzimas / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

- **Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pollos reproductores**

- Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

- **Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

- **Gallinas ponedoras**

- Meat and offal. 0 Día

- **Pollos reproductores**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AH

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 1 vial de 500 ml (1000 dosis)

Caja con 1 vial de 250 ml (500 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:

31/05/1993

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:

2316 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

15/06/2011

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/600000055276>