

# HIPRAVIAR-SHS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

HIPRAVIAR-SHS, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

---

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Especies de destino:**

Pavos

Pollos

---

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

---

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

4.40 log10 cultivo de tejidos dosis infecciosa 50 / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión

---

**Tiempo de espera por vía de administración:****Vía intramuscular:**

- 

**Pavos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

- 

**Pollos**

- Meat and offal. 0 Día

- Egg. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**QI01AD01

---

**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:**República Checa

---

**Descripción del formato:**Disponible únicamente en [Czech](#)Disponible únicamente en [Czech](#)

---

## 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](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

15/04/2004

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

97/079/04-C

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

16/03/2010

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

## Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.