

HIPRAVIAR-B1 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

HIPRAVIAR-B1 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Principio activo:

Disponible 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

5011870000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

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):

QI01AD06

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:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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:

17/07/1972

Fabricante responsable de la liberación del lote:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

2242 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

16/02/2011

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0275/001

Estados miembros afectados:

Alemania

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Español (PDF)

Publicado el: 20/11/2024

[Descargar](#)

Prospecto

Español (PDF)

Publicado el: 20/11/2024

[Descargar](#)

Etiquetado

Español (PDF)

Publicado el: 20/11/2024

[Descargar](#)

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf

es-puar-hipraviar-b1-es.pdf