

HIPRAVIAR-TRT4

Ei
myönnetty

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Live
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

HIPRAVIAR-TRT4

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Kana (untuvikko)

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

195.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

329.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

228.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Varoaika antoreiteittäin:

Lihakseen:

-

Kana (untuvikko)

- Meat and offal. 0 day

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AA06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Romanian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Hipra S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

19/04/2005

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastaava viranomainen:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Myyntilupanumero:

110037

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

12/03/2025

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenvedo

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.