

HIPRAVIAR-S

Myönnetty

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

HIPRAVIAR-S

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Siipikarja

Antoreitti:

Silmiin ja sieraimiin

Juomaveteen sekoitettuna

Sumutukseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

6.70 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Lääkemuoto:

Kuiva-aine, kylmäkuivattu, suspensiota varten, silmiin ja sieraimiin/juomaveteen sekoitettavaksi

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI01AD06

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Myönnetty

Myönnetty:

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

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Saatavissa vain kielillä [Bulgarian](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Laboratorios Hipra S.A.

Myyntiluvan myöntämispäivä:

7/04/2008

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastaava viranomainen:

Bulgarian Food Safety Authority

Myyntilupanumero:

0022-1959-28.02.2013

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

27/02/2013

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet

Asiakirjat

Valmisteyhteenveto

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