

HIPRAVIAR-B1/H120

Autorisé

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

HIPRAVIAR-B1/H120

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

Poulette future reproductrice

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

7.80 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

5.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat oral

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Administration dans l'eau de boisson:

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

•

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Voie oculonasale:

•

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulet (poulette pour la production d'œufs, future pondeuse)

- Viande et abats. 0 day

-

Poulette future reproductrice

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AD11

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Espagne

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Disponible uniquement en [Spanish](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

13/06/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numéro de l'autorisation:

2275 ESP

Date de modification du statut de l'autorisation:

5/05/2011

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.