

HIPRAVIAR-SHS

Ovlašten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Product identification

Naziv VMP-a:

HIPRAVIAR-SHS

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Dostupno samo u [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Okulonazalno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

44.00 cell culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju

Withdrawal period by route of administration:**Okulonazalno:**

- **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 day

- **Turkey (for meat production)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 day

- **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 day

Kod anatomske-terapijske-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI01CD01

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Dostupno samo u [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

10/12/1993

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Odgovorno tijelo:

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Broj autorizacije:

2238 ESP

Datum promjene statusa odobrenja:

16/02/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055254>