

HIPRAVIAR-S/H120 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Odobreno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

HIPRAVIAR-S/H120 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Nebulizacijom

U vodi za piće

Okulonazalno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 mililitar

Dostupan samo u engleski

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

Nebulizacijom:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day
zero days

U vodi za piće:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Okulonazalno:

-

Chicken

- All relevant tissues. 0 day
zero days

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD11

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

Opis paketa:

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dostupan samo u slovački

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u engleski talijanski

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

30/04/2004

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Nadležno tijelo:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Broj odobrenja:

97/128/04-S

Datum promjene statusa odobrenja:

30/04/2004

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otići na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Combined File of all Documents

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