

HIPRAVIAR-TRT 4, Injekční emulze

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

HIPRAVIAR-TRT 4, Injekční emulze

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

házipulyka

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

288.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

195.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

329.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

házipulyka

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

csirke

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA06

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Czech](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

15/04/2004

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Engedély száma:

97/073/04-C

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/06/2010

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.