

File downloaded on 2026-01-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000065441>

# HIPRAVIAR-TRT, Injekční emulze

Engedélyezett

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

HIPRAVIAR-TRT, Injekční emulze

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

házipulyka

csirke

### Alkalmazás módja:

Subcutan alkalmazás

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

195.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

### Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

## **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

### **Subcutan alkalmazás:**

- 

#### **házipulyka**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

- 

#### **csirke**

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

### **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:**

QI01AA17

---

## **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:**

97/071/04-C

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

8/06/2010

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.