

Hipratifus vakcina A.U.V.

Engedélyezett

- Salmonella enterica, subsp. enterica, serovar Typhimurium, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Hipratifus vakcina A.U.V.

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

csirke

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

9.39 log10 colony forming unit(s) / 1.00 unit(s)/dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

csirke

- Eggs. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AB01

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](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

1000 adag (500 ml) polietilén palackban, II-es típusú polimer gumidugóval, és alumínium zárókupakkal hozzák forgalomba.

500 adag (250 ml) polietilén palackban, II-es típusú polimer gumidugóval, és alumínium zárókupakkal hozzák forgalomba.

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

23/04/2004

Gyártási tételek felszabadításaért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Engedély száma:

Ez az információ erre a készítményre vonatkozóan nem áll rendelkezésre.

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

23/04/2004

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