

HIPRAVIAR-S LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Heimilað

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HIPRAVIAR-S LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Hænsn (holdakjúklingur)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [tékkneska](#) [danska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [sænska](#) [Norwegian](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [eistneska](#) [enska](#) [franska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [rúmenska](#) [finnska](#) [Norwegian](#)

Leið stjórnslu:

Til eimgjafar

Til notkunar í drykkjarvatn

Til notkunar í augu og nef

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

8.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostþurrkað lyf, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til eimgjafar:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Future breeder pullet

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í drykkjarvatn:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Future breeder pullet

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í augu og nef:

-

Hænsn (holdakjúklingur)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

-

Future breeder pullet

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD06

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Spánn

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðeins fáanlegt í [spænska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

27/07/1972

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Markaðsleyfisnúmer:

2244 ESP

Dagsetning á breytingu stöðu:

16/02/2011

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Fylgiseðill

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Áletranir

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.