

# HIPRAVIAR SHS

Autorizzato

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

HIPRAVIAR SHS

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Pollo (gallina)

Tacchino (giovane)

### Via di somministrazione:

Somministrazione in acqua da bere

Per uso oculonasale

Nebulizzazione

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

2.40 log<sub>10</sub> 50% cell culture infectious dose / 0.03 millilitro(i)

### Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Somministrazione in acqua da bere:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Tacchino (giovane)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Per uso oculonasale:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Tacchino (giovane)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

**Nebulizzazione:**

- 

**Pollo (gallina)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

- 

**Tacchino (giovane)**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI01AD01

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Romania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

Disponibile solo in Romanian

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

19/04/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

160269

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

25/08/2016

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.