

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

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

Pollastra da riproduzione

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Somministrazione in acqua da bere

Per uso oculonasale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in English

8.50 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Nebulizzazione:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

Somministrazione in acqua da bere:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

Per uso oculonasale:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. 0 giorno

-

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Disponibile solo in [Spanish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(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:

27/07/1972

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

2244 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/02/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to 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.

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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