

# 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

---

### **Sotsanza 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

---

## 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](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.

## 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.