Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000083165

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorizzato

• Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens

HIPRAVIAR-B1

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 5011870000.00 Dose infettiva embrionale al 50% / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Liofilizzato per sospensione oculonasale/per uso in acqua da bere

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Nebulizzazione:

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. O 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. O giorno

•

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. O giorno

Per uso oculonasale:

•

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. O giorno

•

Pollo (pollatra per ovoproduzione)

- carni e frattaglie. O giorno

•

Pollastra da riproduzione

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

OI01AD06

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in English

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: 9/01/2017 Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti: Laboratorios Hipra S.A. Autorità responsabile: Paul-Ehrlich-Institut Numero di autorizzazione: PEI.V.11884.01.1 Data della modifica dello stato dell'autorizzazione: 18/10/2021 Stato membro di riferimento: Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0275/001

Stati membri interessati:

Germania

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

