

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

HIPRAVIAR-B1

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Pollo (pollastra 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. 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:

Germania

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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

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.

File combinato di tutti i documenti

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

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf