

HIPRAVIAR B1

Autorizzato

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Product identification

Denominazione del medicinale:

HIPRAVIAR B1
HIPRAVIAR-B1

Principio attivo:

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

Product details

Principio attivo / 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

Withdrawal period by route of administration:

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

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised 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](#)

Additional information

Entitlement type:

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.

Marketing authorisation date:

9/01/2017

Siti di produzione 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

Documents

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

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