

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

Registruotas

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

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

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Broileris

Vištaitė, ateityje dėdeklė

Vištaitė veisimui

Naudojimo būdas:

Naudoti kaip aerozolį

Naudoti su geriamuoju vandeniu

Lašinti į paukščio akis ar šnerves

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik Anglų

8.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dozė

Vaisto forma:

-

Pasitraukimo laikotarpis administravimo būdu:

Naudoti kaip aerozolį:

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Naudoti su geriamuoju vandeniu:

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Lašinti į paukščio akis ar šnerves:

-

Broileris

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė, ateityje dėdeklė

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

-

Vištaitė veisimui

- Skerdiena ir subproduktai. 0 d.

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI01AD06

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Valid

Registruota:

Pateikiama tik [Ispanų](#) [Čekų](#) [Vokiečių](#) [Estų](#) [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Nyderlandų](#) [Portugalų](#) [Slovakų](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Pateikiama tik [Ispanų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veiklioji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Laboratorios Hipra S.A.

Rinkodaros leidimo data:

27/07/1972

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Laboratorios Hipra S.A.

Atsakinga institucija:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Registracijos numeris:

2244 ESP

Registracijos statuso pasikeitimo data:

16/02/2011

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet

Dokumentai

Veterinarinio vaisto aprašas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Pakuotės lapelis

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.

Ženklimas

Šis dokumentas neegzistuoja šia kalba (Lietuvių). Jį galite rasti kita kalba žemiau.