

HIPRAVIAR B1

Atļautas

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

HIPRAVIAR B1
HIPRAVIAR-B1

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (broileris)
Vista (jaunputns, nākamā dējēvīsta)
Nākamās vaislas vistas

Lietošanas veids:

lietošanai ar izsmidzināšanu
Lietošanai ar dzeramo ūdeni
okulonazālai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
5011870000.00 50% embriju inficējošā deva / 1.00 Dose

Farmaceutiskā forma:

Liofilizāts okulonazālas suspensijas pagatavošanai vai lietošanai dzeramajā ūdenī

**Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:
lietošanai ar izsmidzināšanu:**

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Nākamās vaislas vistas

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Lietošanai ar dzeramo ūdeni:

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Nākamās vaislas vistas

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

okulonazālai lietošanai:

•

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Vista (jaunputns, nākamā dējēvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

•

Nākamās vaislas vistas

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AD06

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmāi aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

9/01/2017

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra S.A.

Atbildīgā iestāde:

Paul-Ehrlich-Institut

Atļaujas numurs:

PEI.V.11884.01.1

Atļaujas statusa maiņas datums:

18/10/2021

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

ES/V/0275/001

Attiecīgās dalībvalstis:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf

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