

HIPRAVIAR-TRT 4, Injekční emulze

Awtorizzat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-mediċina:

HIPRAVIAR-TRT 4, Injekční emulze

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franciż](#)

[Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

288.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

195.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

329.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

- Egg. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI01AA06

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ċek](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Laboratorios Hipra S.A.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

15/04/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Laboratorios Hipra S.A.

Awtorità responsabbli:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numru tal-awtorizzazzjoni:

97/073/04-C

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

8/06/2010

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

Dokumenti

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f 'din il-lingwa (Malti). Tista' ssibha b 'lingwa oħra hawn taħt.