

Hipraviar — SH120, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Toegelaten

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hipraviar — SH120, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater

Oculonasaal gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

8.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

5.00 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie

Wachttijd per toedieningsweg:

Gebruik in drinkwater:

•

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Oculonasaal gebruik:

•

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Toediening door verneveling:

•

Kip

- Meat and offal. 0 day
- Egg. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Tsjechië

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#)

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

15/04/2004

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Vergunningsnummer:

97/085/04-C

Datum toelatingswijziging:

8/06/2010

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.