

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Toegelaten

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Kip

Kalkoen

Toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk

Intraoculair gebruik

Nasaal gebruik

Toediening door verneveling

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

2.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor oraal gebruik

Wachttijd per toedieningsweg:

Toediening in het drinkwater/in de melk:

•

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Intraoculair gebruik:

•

Kip

- Meat and offal. 0 day

•

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Nasaal gebruik:

•

Kip

- Meat and offal. 0 day

•

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Toediening door verneveling:

•

Kip

- Meat and offal. 0 day

•

Kalkoen

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI01AD01

Afleverstatus:

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

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Hongarije

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

Alleen beschikbaar in [Hongaars](#)

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](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

8/11/1999

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Laboratorios Hipra S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Vergunningsnummer:

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

Datum toelatingswijziging:

8/11/1999

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