

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

Autorisert

- Avian infectious laryngotracheitis virus, strain CHP50, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktekylling
kylling (til eggproduksjon)
høns, unghøne til avl

Administrasjonsvei:

Massebehandling ved nebulisering
Bruk i drikkevann
Okulonasal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i Engelsk

3.50 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Massebehandling ved nebulisering:

-

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

-

kylling (til eggproduksjon)

- Slakt. 0 dag

-

høns, unghøne til avl

- Slakt. 0 dag

Bruk i drikkevann:

-

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

-

kylling (til eggproduksjon)

- Slakt. 0 dag

-

høns, unghøne til avl

- Slakt. 0 dag

Okulonasal bruk:

-

slaktekylling

- Slakt. 0 dag

-

kylling (til eggproduksjon)

- Slakt. 0 dag

-

høns, unghøne til avl

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI01AD08

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

ES

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Bare tilgjengelig i Spansk

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

16/02/2011

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkjenningsnummer:

2237 ESP

Status for endring av markedsføringstillatelse:

16/02/2011

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Labelling

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.