

# HIPRAVIAR-B1/H120 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Autorisert

- Infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live
- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Produkt identifikasjon

### **Legemidlets navn:**

HIPRAVIAR-B1/H120 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

### **Aktiv substans virkestoff:**

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

### **Målarter:**

slaktekylling

kylling (til eggproduksjon)

høns, unghøne til avl

### **Administrasjonsvei:**

Massebehandling ved nebulisering

Bruk i drikkevann

## Produktdetaljer

### Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

7.80 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

---

### Legemiddelform:

Lyofilisattablett

---

### 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):**

QI01AD11

---

**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

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:**

13/06/2005

---

**Tilvirker for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Ansvarlig myndighet:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Godkjenningsnummer:**

2275 ESP

---

**Status for endring av markedsføringstillatelse:**

5/05/2011

---

Rapporter om mistenkte bivirkninger: [www.adrreports.eu/vet](http://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.