

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for oculonasal suspension/use in drinking water for chickens

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

5011870000.00 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

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):

QI01AD06

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

DE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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:

9/01/2017

Tilvirker for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:

Paul-Ehrlich-Institut

Godkjenningsnummer:

PEI.V.11884.01.1

Status for endring av markedsføringstillatelse:

18/10/2021

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0275/001

Gjeldende medlemsstater:

DE

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Package Leaflet

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

Labelling

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

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf