

HIPRAVIAR-S

Autorisert

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

HIPRAVIAR-S

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#) [Spansk](#) [Tsjekkisk](#) [Dansk](#) [Tysk](#) [Estisk](#) [Gresk](#) [Engelsk](#)
[Italiensk](#) [Latvisk](#) [Litauisk](#) [Ungarsk](#) [Rumensk](#) [Finsk](#) [svensk](#) [Islandsk](#)

Administrasjonsvei:

Okulonasal bruk

Bruk i drikkevann

Massebehandling ved nebulisering

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

6.70 log 10 50% embryo infeksjons dose / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat til okulonasalsuspensjon/bruk i drikkevann

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):
QI01AD06

Juridisk status for forsyning:
Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:
Gyldig

Autorisert i:
BG

Pakningsbeskrivelse:
Bare tilgjengelig i Bulgarsk
Bare tilgjengelig i Bulgarsk
Bare tilgjengelig i Bulgarsk

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:
7/04/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:
Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighet:
Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

0022-1959-28.02.2013

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/02/2013

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.