

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Dopuszczony

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w angielski

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne wyłącznie w bułgarski hiszpański czeski duński niemiecki estoński grecki angielski francuski włoski łotewski litewski węgierski niderlandzki rumuński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Droga podania:

W wodzie do picia lub w mleku

Podanie śródgałkowe

Podanie donosowe

Nebulizacja

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

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

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat doustny

Okres karencji w zależności od drogi podania:

W wodzie do picia lub w mleku:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Podanie śródgałkowe:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Podanie donosowe:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Nebulizacja:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AD01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w węgierski

Dostępne wyłącznie w węgierski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Hipra S.A.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

8/11/1999

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Laboratorios Hipra S.A.

Organ odpowiedzialny:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Numer pozwolenia:

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

Data zmiany statusu pozwolenia:

8/11/1999

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet