

## HIPRAVIAR-B1

Dopuszczony

# ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

HIPRAVIAR-B1 ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

### 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](#)

### Droga podania:

Na oczy i nozdrza

Podanie doustne

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [grecki](#) [angielski](#) [włoski](#) [portugalski](#)

## Szczegóły produktu

### **Substancja czynna i moc:**

Dostępne wyłącznie w angielski  
3162280.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### **Postać farmaceutyczna:**

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

---

### **Okres karencji w zależności od drogi podania:**

#### **Na oczy i nozdrza:**

- 

##### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

### **Podanie doustne:**

- 

##### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

### **Coarse spray:**

- 

##### **Chicken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AD06

---

### **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 [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

Dostępne wyłącznie w [grecki](#)

---

## Informacje dodatkowe

**Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [portugalski](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

5/06/1996

---

**Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Organ odpowiedzialny:**

National Organization For Medicines

---

**Numer pozwolenia:**

95178/18-10-2021/K-0099601

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

2/11/2022

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

### Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

### Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.