

HIPRAVIAR TRT-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Dopuszczony

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Avian infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

HIPRAVIAR TRT-4 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

0.08 gram(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

0.04 gram(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

0.04 gram(s) / 1.00 Dose

Dostępne wyłącznie w angielski

0.04 gram(s) / 1.00 Dose

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Chicken

- Meat and offal. 21 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA06

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

Informacje dodatkowe

Typ uprawnień:

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:

18/08/1994

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Organ odpowiedzialny:

National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

10274/01-07-2004/K-0090901

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/06/2004

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