

# HIPRAVIAR-BPL2 EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

HIPRAVIAR-BPL2 EMULSION INYECTABLE PARA POLLOS

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [castelhano](#) [estónio](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [romeno](#) [finlandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

Via subcutânea

## Detalhes do medicamento veterinário

### **Substância ativa e dosagem:**

Disponível apenas em inglês

16.00 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 1.00 Dose

---

### **Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

### **Intervalo de segurança por via de administração:**

#### **Via intramuscular:**

- 

##### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

##### **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

##### **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 dia

#### **Via subcutânea:**

- 

##### **Chicken (broiler)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

##### **Chicken (pullet for egg production, future layer)**

- Meat and offal. 0 dia

- 

##### **Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 dia

---

### **Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI01AA02

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Espanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em castelhano

Disponível apenas em castelhano

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês  
Norwegian

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

6/10/1976

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Número da autorização:**

2315 ESP

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

15/06/2011

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.