

Hipraviar — SH120, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hipraviar — SH120, Lyofilizát a rozpouštědlo pro suspenzi

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

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

Via de administração:

Administração na água de bebida

Via oculonasal

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

8.50

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Disponível apenas em inglês

5.00

dose infecciosa que causa infecção em 50% dos embriões em escala logarítmica (base 10)

/ 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de segurança por via de administração:

Administração na água de bebida:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Via oculonasal:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

- Egg. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

República Checa

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

Disponível apenas em checo

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

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

15/04/2004

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoridade responsável:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Número da autorização:

97/085/04-C

Data da alteração do estado de autorização:

8/06/2010

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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.