

Hipraviar-SHS vacina A.U.V.

Autorizado

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hipraviar-SHS vacina A.U.V.

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](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

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:

Alimento medicamentoso líquido

Uso intraocular

Via nasal

Nebulização

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

2.50 50% da dose infecciosa de cultura de tecidos em base logarítmica (base 10) /

1.00 unidade(s)/dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado oral

Intervalo de segurança por via de administração:

Alimento medicamentoso líquido:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

Uso intraocular:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

Via nasal:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 dia

-

Turkey

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD01

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em húngaro

Disponível apenas em húngaro

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 Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

8/11/1999

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

8/11/1999

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet