

HIPRAVIAR-SHS

Autorizat

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIPRAVIAR-SHS

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Curcă (pentru carne)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

Puicuță pentru reproducție

Calea de administrare:

Administrare oculonazală

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

44.00 Doze infecțioase pe culturi celulare 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare oculonazală:

-

Găină (broiler)

- Carne și organe. 0 zi

-

Curcă (pentru carne)

- Carne și organe. 0 zi

-

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

- Carne și organe. 0 zi

-

Puicuță pentru reproducție

- Carne și organe. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01CD01

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

10/12/1993

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2238 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/02/2011

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într-o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055254>