

HIPRAVIAR-BPL2 EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIPRAVIAR-BPL2 EMULSION INYECTIONABLE PARA POLLOS

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

Puicuță pentru reproducție

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**Administrare intramusculară:**

-

Găină (broiler)

- 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

Administrare subcutanată:

-

Găină (broiler)

- 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):

QI01AA02

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

6/10/1976

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2315 ESP

Data modificării statusului autorizației:

15/06/2011

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.