

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

Autorizat

- Newcastle disease virus, strain B1 Hitchner, Live

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

HIPRAVIAR-B1 lyophilisate for ocular suspension/use in drinking water for chickens

HIPRAVIAR-B1 LIOFILIZADO PARA SUSPENSION OCULONASAL Y PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA PARA POLLOS

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specia țintă:

Găină (broiler)

Găină (puicuță pentru producția de ouă, viitoare ouătoare)

Puicuță pentru reproducție

Calea de administrare:

-

Administrare în apa de băut

-

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în English

5011870000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

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 în apa de băut:

-

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

-:

-

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):

QI01AD06

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 [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

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:

17/07/1972

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numărul autorizației:

2242 ESP

Data modificării statusului autorizației:

16/02/2011

Statul membru de referință:

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

Numărul procedurii:

ES/V/0275/001

State membre interesate:

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

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.

eu-PUAR-hipraviar-b1-en.pdf

es-puar-hipraviar-b1-es.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083153>