

HIPRAVIAR-TRT4 EMULSION INYECTABLE PARA GALLINAS

Oprávněný

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512 (intermediate plus), Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

HIPRAVIAR-TRT4 EMULSION INYECTABLE PARA GALLINAS

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

196.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

357.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

16.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

2.40 serum neutralising unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Chicken (pullet)

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA06

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)
[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Španielsky](#)

Dostupné len v [Španielsky](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

3/07/1991

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

2373 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

6/10/2011

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.