

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Oprávněný

- Turkey rhinotracheitis virus, strain 1062, Live

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Hipraviar-SHS vakcina A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

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

Cesta podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku

Intraokulárne použitie

Nazálne použitie

Použitie rozprašovaním

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

2.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 unit(s)/dose

Lieková forma:

Perorálny lyofilizát

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Podanie v pitnej vode/mlieku:

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Intraokulárne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Nazálne použitie:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

-

Turkey

- Meat and offal. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AD01

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:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [Maďarsky](#)

Dostupné len v [Maďarsky](#)

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](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

8/11/1999

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/11/1999

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