

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

Pooblašćeno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Ime zdravila:

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

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje z razprševanjem

Dajanje v vodo za pitje

Okulonazalno dajanje

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v English

8.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za suspenzijo

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje z razprševanjem:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Dajanje v vodo za pitje:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Okulonazalno dajanje:

-

brojler

- Meat and offal. 0 day

-

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Na voljo samo v [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

27/07/1972

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja :

2244 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja:

16/02/2011

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Navodilo za uporabo

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Označevanje

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055279>