

## HIPRAVIAR-TRT4

Ima dovoljenje za  
promet

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

## Informacije o zdravilu

### Ime zdravila:

HIPRAVIAR-TRT4

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

## Podatki o zdravilu

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log<sub>10</sub> (50% tissue culture infectious dose)/dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

5.50 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

6.00 log<sub>10</sub> 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

819.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

---

### Farmacevtska oblika:

Emulzija za injiciranje

---

### Karenca glede na pot uporabe:

#### intramuskularna uporaba:

- 

#### Chicken

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AA06

---

### Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

---

### Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

---

### Ima dovoljenje za promet v:

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

---

### Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Bulgarian](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta dovoljenja:**

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.

---

**Datum dovoljenja za promet z zdravilom:**

9/03/2010

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Pristojni organ:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Številka dovoljenja za promet z zdravilom:**

0022-2434/09.12.2014

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:**

8/12/2014

---

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

## Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

## Package Leaflet and Labelling

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