

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

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

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

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (unghöns)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Okulonasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
8.50 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver för suspension

Karenstid per administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dygn

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dygn

Okulonasal användning:

-

Tamhöns (slaktkyckling)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Tamhöns (unghöns)

- Meat and offal. 0 dygn

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD06

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Finns tillgänglig endast på spanska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

27/07/1972

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

2244 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

16/02/2011

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.