

HIPRAVIAR-S/H120 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

HIPRAVIAR-S/H120 lyofilizát na suspenziu pre kurčatá

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Okulonasal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska

3.00 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

Karenstid per administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Användning i dricksvatten:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Okulonasal användning:

-

Tamhöns

- All relevant tissues. 0 dygn
zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AD11

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Slovakien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på slovakiska

Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)
Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)
Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)
Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)
Finns tillgänglig endast på [slovakiska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

30/04/2004

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Godkännandenummer:

97/128/04-S

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2004

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

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