

File downloaded on 2026-05-10

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000057228>

Hipraviar Clon Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Разрешен

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Hipraviar Clon Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

кокошка

Начин на приложение:

Прилагане чрез небулизиране

Очно приложение

Назално приложение

Прилагане във вода за пиене

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

50118700.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Фармацевтична форма:

Лиофилизат за суспензия

Карентен срок по начин на приложение:**Прилагане чрез небулизиране:**

-

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Очно приложение:

-

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Назално приложение:

-

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Прилагане във вода за пиене:

-

кокошка

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AD06

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Полски](#)

Налично само в [Полски](#)

Налично само в [Полски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Laboratorios Hipra S.A.

Дата на разрешение за търговия:

24/06/2002

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Номер на разрешението за търговия:

1302

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

24/06/2002

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.