

File downloaded on 2026-06-14

**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](http://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.