

# HIPRAVIAR-S

Autoriseret

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Produktidentifikation

**Lægemiddelnavn:**

HIPRAVIAR-S

**Aktiv substans:**

Kun tilgængelig på [English](#)

**Dyreart:**

Høns

**Administrationsvej:**

Anvendelse i drikkevand

Okulonasal anvendelse

Massebehandling ved nebulisering

## Produktoplysninger

**Aktiv substans og styrke:**

Kun tilgængelig på [English](#)

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

**Lægemiddelform:**

Lyofilisat til okulonasal suspension/anvendelse i drikkevand

**Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:****Anvendelse i drikkevand:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

**Okulonasal anvendelse:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

**Massebehandling ved nebulisering:**

- 

**Høns**

- Meat and offal. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:**

QI01AD06

**Udleveringsbestemmelse:**

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Godkendelsesstatus:**

Gyldig

**Autoriseret i:**

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Pakningsbeskrivelse:**

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

Kun tilgængelig på [Romanian](#)

---

## Yderligere oplysninger

**Berettigelsestype:**

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Lovgrundlag for godkendelse:**

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

---

**Indehaver af markedsføringstilladelsen:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dato for markedsføringstilladelse:**

6/07/2008

---

**Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarlig myndighed:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Markedsføringstilladelsesnummer:**

130143

---

**Dato for ændring af godkendelsesstatus:**

31/07/2013

---

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.