

HIPRAVIAR-CLON LIOFILIZADO PARA SUSPENSION

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

HIPRAVIAR-CLON LIOFILIZADO PARA SUSPENSION

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtekylling

Unghøne til æglægning

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Administrationsvej:

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Okulonasal anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

7.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Lyofilisat til suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Massebehandling ved nebulisering:

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

-

Unghøne til æglægning

- Meat and offal. 0 dag

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

-

Unghøne til æglægning

- Meat and offal. 0 dag

-

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 dag

Okulonasal anvendelse:

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

-

Unghøne til æglægning

- Meat and offal. 0 dag

-

Future breeder pullet

- 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](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Kun tilgængelig på [Spanish](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

16/05/1983

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Markedsføringstilladelsesnummer:

2243 ESP

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

16/02/2011

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

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

Indlægsseddel

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

Etikettering

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