

Hipraviar NDV-CLON Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hipraviar NDV-CLON Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Slagtekylling

Administrationsvej:

Massebehandling ved nebulisering

Anvendelse i drikkevand

Okulonasal anvendelse

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:

Massebehandling ved nebulisering:

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Anvendelse i drikkevand:

-

Slagtekylling

- Meat and offal. 0 dag

Okulonasal anvendelse:

-

Slagtekylling

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

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:

24/06/1998

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Markedsføringstilladelsesnummer:

BE-V193593

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

4/07/2024

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.