

HIPRAVIAR-CLON/H120

Autorisiert

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

HIPRAVIAR-CLON/H120

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Henne

Art der Anwendung:

zum Eingeben über das Trinkwasser

okulonasale Anwendung

zum Vernebeln

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

6.50 log₁₀ 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)

3.00 log₁₀ 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

Darreichungsform:

Lyophilisat zur Herstellung einer Suspension zur oculonasalen Anwendung/zum Eingeben über das Trinkwasser

Withdrawal period by route of administration:**zum Eingeben über das Trinkwasser:****• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

okulonasale Anwendung:**• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

zum Vernebeln:**• Henne**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AD11

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Rumaenien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Verfügbar nur in [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

25/08/2010

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Zulassungsnummer:

160238

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

3/08/2016

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041477>