

Hipraviar Clon/H120 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Εξουσιοδοτημένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Ονομασία φαρμάκου:

Hipraviar Clon/H120 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

Είδος-στόχος:

Ορνιθα

Οδός χορήγησης:

Ρινική χρήση

Χορήγηση με εκνέφωση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

Οφθαλμική χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

3162280.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Διατίθεται μόνο σε [English](#)

1000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ρινική χρήση:

-

Ορνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Χορήγηση με εκνέφωση:

-

Ορνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Χορήγηση με το πόσιμο νερό:

-

Ορνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Οφθαλμική χρήση:

-

Ορνιθα

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AD

Νομικό καθεστώς προμηθείας:

Διατίθεται μόνο σε [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Διατίθεται μόνο σε [Polish](#)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε [English](#) [Italian](#)

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Hipra S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

24/06/2002

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra, S.A.

Αρμόδια αρχή:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Αριθμός έγκρισης:

1303

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

24/06/2002

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά από χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Φύλλο οδηγιών χρήσης

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Επισήμανση

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000057227>