

# Hipraviar Clon Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Εγκεκριμένο

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

## Ταυτοποίηση προϊόντος

### Όνομασία φαρμάκου:

Hipraviar Clon Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

### Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

### Είδος-στόχος:

Ορνιθα

### Οδός χορήγησης:

Χορήγηση με εκνέφωση

Οφθαλμική χρήση

Ρινική χρήση

Χορήγηση με το πόσιμο νερό

## Λεπτομέρειες προϊόντος

### Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

50118700.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 50% Embryo Infective Dose

**Φαρμακοτεχνική μορφή:**

Λυοφιλοποιημένο υλικό για εναιώρημα

---

**Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:****Χορήγηση με εκνέφωση:**

- 

**Ορνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

**Οφθαλμική χρήση:**

- 

**Ορνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

**Ρινική χρήση:**

- 

**Ορνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

**Χορήγηση με το πόσιμο νερό:**

- 

**Ορνιθα**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

---

**Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:**

QI01AD06

---

**Νομικό καθεστώς προμηθειας:**

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Καθεστώς έγκρισης:**

Έγκυρη

---

**Εγκεκριμένο σε:**

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Περιγραφή συσκευασίας:**

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

Διατίθεται μόνο σε Πολωνικά

---

## Συμπληρωματικές πληροφορίες

**Τύπος δικαιώματος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

---

**Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:**

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

---

**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:**

1302

---

**Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:**

24/06/2002

---

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

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.