

HIPRAVIAR-CLON/H120

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

HIPRAVIAR-CLON/H120

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas

Vía de administración:

Administración en agua de bebida

Vía oculonasal

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3.00 log 10 50 % dosis infecciosa embrión / 0.03 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

6.50 log 10 50 % dosis infectiva embrión / 0.03 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado para suspensión oculonasal y para administración en agua de bebida

Tiempo de espera por vía de administración:

Administración en agua de bebida:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

Vía oculonasal:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Gallinas

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AD11

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Rumania; Rumanía

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Disponible únicamente en [Romanian](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

24/08/2010

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Número de autorización:

160238

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/08/2016

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet