

# 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](http://www.adrreports.eu/vet)