

AVISAN CLON

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

AVISAN CLON

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos de engorde

Pollitas futuras ponedoras

Pollitas futuras reproductoras

Vía de administración:

Vía oculonasal

Administración en agua de bebida

Nebulización

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

7.70 Dosis infectiva 50% en embrión / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía ocular:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Administración en agua de bebida:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

Nebulización:

-

Pollos de engorde

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras ponedoras

- Meat and offal. 0 Día

-

Pollitas futuras reproductoras

- Meat and offal. 0 Día

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

QI01AD06

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:

España

Descripción del formato:

Caja con 10 viales de 1000 dosis y caja con 10 viales de 32 ml de disolvent

Caja con 10 viales de 5.000 dosis de liofilizado

Caja con 10 viales de 2.500 dosis de liofilizado

Caja con 10 viales de 1.000 dosis de liofilizado

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/03/2021

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Número de autorización:

3974 ESP

Fecha de modificación del estado de la autorización:

2/03/2021

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

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado