

# Hipraviar Clon/H120 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Hipraviar Clon/H120 Liofilizat do sporządzania zawiesiny

### **Principio activo:**

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gallinas

### **Vía de administración:**

Vía oftálmica

Nebulización

Vía nasal

Administración en agua de bebida

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía oftálmica:**

- 

**Gallinas**

- All relevant tissues. 0 Día

**Nebulización:**

- 

**Gallinas**

- All relevant tissues. 0 Día

**Vía nasal:**

- 

**Gallinas**

- All relevant tissues. 0 Día

**Administración en agua de bebida:**

- 

**Gallinas**

- All relevant tissues. 0 Día

---

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

QI01AD

---

**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:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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:**

24/06/2002

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

1303

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

24/06/2002

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a

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

## Documentos

### Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.