

# HIPRAVIAR-CLON

Autorisé

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

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

HIPRAVIAR-CLON

---

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

**Espèces cibles:**

Poulet (poule)

---

**Voie d'administration:**

Administration dans l'eau de boisson

Voie oculonasale

Administration par nébulisation

---

## Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 0.03 millilitre(s)

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat pour suspension oculonasale/administration dans l'eau de boisson

---

**Temps d'attente par voie d'administration:****Administration dans l'eau de boisson:**

- 

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

**Voie oculonasale:**

- 

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

**Administration par nébulisation:**

- 

**Poulet (poule)**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Roumanie

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

Disponible uniquement en Romanian

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

28/09/2004

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autorité responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numéro de l'autorisation:**

150416

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

19/03/2024

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.