

HIPRAVIAR-CLON

Odobreno

ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

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

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

HIPRAVIAR-CLON ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Okulonazalno

Kroz usta

Dostupan samo u [španjolski](#) [grčki](#) [engleski](#) [talijanski](#) [portugalski](#)

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u engleski

3162280.00 50% Embryo Infective Dose / 0.03 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za okulonazalnu suspenziju/uporabu u vodi za piće

Karencija prema putu aplikacije:

Okulonazalno:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Kroz usta:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Coarse spray:

-

Chicken

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI01AD06

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u češki estonski engleski francuski talijanski latvijski litvanski portugalski rumunjski slovenski finski švedski islandski Norwegian

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dostupan samo u [grčki](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [portugalski](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

3/11/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Laboratorios Hipra S.A.

Nadležno tijelo:

National Organization For Medicines

Broj odobrenja:

97736/20-10-2021/K-0105601

Datum promjene statusa odobrenja:

2/11/2022

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otidite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.