

File downloaded on 2026-06-10

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000098279>

# Hipraviar-S

Engedélyezett

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Termék azonosítása

### Készítmény neve:

Hipraviar-S

### Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

### Célállat faj:

csirke

### Alkalmazás módja:

Szemészeti alkalmazás

Porlasztásos alkalmazás

Oculonasalis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

6.50 50% Embryo Infective Dose / 0.03 millilitre(s)

### Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#)

[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

**Szemészeti alkalmazás:**

- 

**csirke**

- Meat and offal. 0 day

**Porlasztásos alkalmazás:**

- 

**csirke**

- Meat and offal. 0 day

**Oculonasalis alkalmazás:**

- 

**csirke**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI09AD01

---

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Valid

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

Csak itt érhető el [Portuguese](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

29/07/1989

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Felelős hatóság:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Engedély száma:**

160/87 DGV

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

25/06/2013

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.