

File downloaded on 2026-06-11

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/nl/600000091507>

# HIPRAVIAR-CLON

Toegelaten

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

## Productidentificatie

**Naam van het geneesmiddel:**

HIPRAVIAR-CLON

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

**Doeldiersoort(en):**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#) [Spaans](#) [Tsjechisch](#) [Deens](#) [Duits](#) [Estlands](#) [Grieks](#) [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Hongaars](#) [Roemeense](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)

**Toedieningsweg:**

Oculonasaal gebruik

Oraal gebruik

## Productgegevens

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

6.50 log 10 50% embryo infective dose / 1.00 Dose

**Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor oraal gebruik

## **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AD06

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [Norwegian](#)

---

### **Vergunningsstatus:**

Valid

---

### **Toegelaten in:**

Bulgarije

---

### **Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

Alleen beschikbaar in [Bulgaars](#)

---

## **Aanvullende informatie**

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Norwegian](#)

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

7/04/2008

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Vergunningsnummer:**0022-1958

---

**Datum toelatingswijziging:**27/02/2013

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.