

# HIPRAVIAR-CLON

Dopuszczony

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

## Identyfikacja produktu

### Nazwa leku:

HIPRAVIAR-CLON

### Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

### Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

### Droga podania:

Podanie w wodzie do picia

Na oczy i nozdrza

Nebulizacja

## Szczegóły produktu

### Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

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

### Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny na oczy i nozdrza/do podania w wodzie do picia

---

**Okres karencji w zależności od drogi podania:**

**Podanie w wodzie do picia:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

**Na oczy i nozdrza:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

**Nebulizacja:**

•

**Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI01AD06

---

**Kategoria dostępności:**

Dostępne wyłącznie w [czeski](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słoweński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Dopuszczony do obrotu w:**

Dostępne wyłącznie w [hiszpański](#) [czeski](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [litewski](#) [niderlandzki](#) [portugalski](#) [rumuński](#) [słowacki](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

---

**Opis opakowania:**

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w [rumuński](#)

Dostępne wyłącznie w rumuński

---

## Informacje dodatkowe

### **Typ uprawnienia:**

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

---

### **Podstawa prawna dopuszczenia produktu:**

Dostępne wyłącznie w angielski włoski

---

### **Podmiot odpowiedzialny:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:**

28/09/2004

---

### **Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Organ odpowiedzialny:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

### **Numer pozwolenia:**

150416

---

### **Data zmiany statusu pozwolenia:**

19/03/2024

---

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.