

Hipraviar Clon/H120 Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain CLON CL/79, Live
- Avian infectious bronchitis virus, type Massachusetts, strain H120, Live

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Hipraviar Clon/H120 Liofilizat do sporządzenia zawiesiny

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em búlgaro castelhano dinamarquês alemão estónio grego inglês francês italiano letão lituano húngaro neerlandês romeno finlandês sueco islandês Norwegian

Via de administração:

Via nasal

Nebulização

Administração na água de bebida

Uso oftálmico

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

3162280.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões

Disponível apenas em inglês

1000.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão

Intervalo de segurança por via de administração:

Via nasal:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 dia

Nebulização:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 dia

Administração na água de bebida:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 dia

Uso oftálmico:

-

Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AD

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [Polish](#)

Disponível apenas em [Polish](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Data de autorização de introdução no mercado:

24/06/2002

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

1303

Data da alteração do estado de autorização:

24/06/2002

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.