

Hipraviar Clon Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Autorizat

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

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

Hipraviar Clon Liofilizat do sporządzania zawiesiny

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Găină (femelă adultă)

Calea de administrare:

-

administrare oftalmică

Administrare nazală

Administrare în apa de băut

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50118700.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00

Doze Infecțioase Embrionare 50%

Forma farmaceutică:

Liofilizat pentru suspensie

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

-:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

administrare oftalmică:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare nazală:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Administrare în apa de băut:

-

Găină (femelă adultă)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AD06

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Disponibile numai în [Poloneză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Data autorizației de comercializare:

24/06/2002

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autoritatea responsabilă:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numărul autorizației:

1302

Data modificării statusului autorizației:

24/06/2002

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați www.adrreports.eu/vet

Documente

Prospectul

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.