

# Hipraviar NDV-CLON Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Hipraviar NDV-CLON Lyofilisaat voor suspensie voor oculonasaal gebruik/voor gebruik in drinkwater

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină (broiler)

### Calea de administrare:

Administrare prin nebulizare  
Administrare în apa de băut  
Administrare oculonazală

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

6.50 log 10 doză infecțioasă embrionară 50% / 0.03 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie pentru administrare oculonazală/în apa de băut

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare prin nebulizare:**

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare în apa de băut:**

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 0 zi

**Administrare oculonazală:**

- 

**Găină (broiler)**

- Carne și organe. 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 [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## 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:**

24/06/1998

---

### **Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Autoritatea responsabilă:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

### **Numărul autorizației:**

BE-V193593

---

### **Data modificării statusului autorizației:**

4/07/2024

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (Română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.