

HIPRAVIAR-CLON

Pooblašeno

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

Product identification

Ime zdravila:

HIPRAVIAR-CLON

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Dajanje v vodo za pitje

Okulonazalno dajanje

Dajanje z razprševanjem

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

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

Farmacevtska oblika:

Liofilizat za okulonazalno suspenzijo/dajanje v vodo za pitje

Withdrawal period by route of administration:

Dajanje v vodo za pitje:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Okulonazalno dajanje:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Dajanje z razprševanjem:**• Chicken (hen)**

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Na voljo samo v [Romanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

28/09/2004

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

Številka dovoljenja :

150416

Datum spremembe statusa dovoljenja:

19/03/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041492>