

File downloaded on 2026-03-27

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000055968>

AVISAN CLON

Ima dovoljenje za promet

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

AVISAN CLON

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

brojler

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Spanish](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Norwegian](#)

Pot uporabe:

Okulonazalno dajanje

Dajanje v vodo za pitje

Dajanje z razprševanjem

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

7.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutvska oblika:

Liofilizat za suspenzijo

Karenca glede na pot uporabe:

Okulonazalno dajanje:

•

brojler

- Meat and offal. 0 day

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Dajanje v vodo za pitje:

•

brojler

- Meat and offal. 0 day

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Dajanje z razprševanjem:

•

brojler

- Meat and offal. 0 day

•

Chicken (pullet for egg production, future layer)

- Meat and offal. 0 day

•

Future breeder pullet

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AD06

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Valid

Ima dovoljenje za promet v:

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

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Spanish](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

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](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

1/03/2021

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

3974 ESP

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

2/03/2021

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Označevanje

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