

# HIPRAVIAR-CLON LIOFILIZADO PARA SUSPENSION

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

HIPRAVIAR-CLON LIOFILIZADO PARA SUSPENSION

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

Tamhöns (unghöns)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [estniska](#) [engelska](#) [franska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [rumänska](#) [finska](#) [Norwegian](#)

### Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Okulonasal användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

7.70 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver för suspension

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Massbehandling via nebulisering:**

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Tamhöns (unghöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 dygn

**Användning i dricksvatten:**

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Tamhöns (unghöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 dygn

**Okulonasal användning:**

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Tamhöns (unghöns)**

- Meat and offal. 0 dygn

•

**Future breeder pullet**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI01AD06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Spanien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

Finns tillgänglig endast på [spanska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

16/05/1983

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Godkännandenummer:**

2243 ESP

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

16/02/2011

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

### Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

### Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.