

File downloaded on 2026-07-04

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

AVISAN CLON

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

AVISAN CLON

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:

Okulonasal användning

Användning i dricksvatten

Massbehandling via nebulisering

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:**Okulonasal användning:**

-

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

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

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 Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

1/03/2021

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ansvarig myndighet:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Godkännandenummer:

3974 ESP

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/03/2021

Rapporter om misstänkta biverkningar: 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.