

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

Godkänd

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

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

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

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns (slaktkyckling)

### Administreringsväg:

Massbehandling via nebulisering

Användning i dricksvatten

Okulonasal användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Massbehandling via nebulisering:**

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

**Användning i dricksvatten:**

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

**Okulonasal användning:**

•

**Tamhöns (slaktkyckling)**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI01AD06

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Belgien

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

24/06/1998

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Godkännandenummer:**

BE-V193593

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

4/07/2024

---

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.