

File downloaded on 2026-06-13

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000984894>

# HIPRAVIAR-S ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

Godkänd

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Live

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

HIPRAVIAR-S ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΓΙΑ ΟΦΘΑΛΜΟΡΙΝΙΚΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ/ ΓΙΑ ΧΟΡΗΓΗΣΗ ΜΕ ΠΟΣΙΜΟ ΝΕΡΟ

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Tamhöns

### Administreringsväg:

Oral användning

Nasal användning

Finns tillgänglig endast på [spanska](#) [grekiska](#) [engelska](#) [italienska](#) [portugisiska](#)

## Ytterligare information om produkten

### **Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på engelska  
3162280.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

---

### **Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver till okulonasal suspension/för användning i dricksvatten

---

### **Karenstid per administreringsväg:**

#### **Oral användning:**

- 

##### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

#### **Nasal användning:**

- 

##### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

#### **Coarse spray:**

- 

##### **Tamhöns**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI01AD06

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Godkänd

---

### **Godkänd i:**

Grekland

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på grekiska

Finns tillgänglig endast på grekiska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska portugisiska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Godkännandedatum:**

11/05/1993

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ansvarig myndighet:**

National Organization For Medicines

---

**Godkännandenummer:**

97088/19-10-2021/K-0078101

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

18/10/2021

---

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.