

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Разрешен

- Avian infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

домашни птици

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Подкожно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Налично само на [English](#)
0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:

Интрамускулно приложение:

• **домашни птици**

- Meat and offal. 21 day

Подкожно приложение:

• **домашни птици**

- Meat and offal. 21 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI01AA08

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Greek](#)

Налично само на [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/03/1995

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Laboratorios Hipra S.A.

Отговорен орган:

National Organization For Medicines

Номер на лиценза:

38159/94/K-2708/10-03-1995/K-0097801

Дата на промяна в статуса на лиценза:

14/09/2021

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985070>