

# Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

Registrováno

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

## Identifikace přípravku

### Název léčiva:

Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

### Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

### Cílové druhy:

Dostupné pouze v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podání:

Subkutánní podání

Intramuskulární podání

## Údaje o přípravku

### Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.50 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

---

### Léková forma:

Injekční/infuzní emulze

---

### Ochranná lhůta podle cesty podání:

#### Subkutánní podání:

- 

#### Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

#### Intramuskulární podání:

- 

#### Chicken (hen)

- All relevant tissues. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AA13

---

### Právní status výdeje:

Na předpis

---

### Stav registrace:

Valid

---

### Registrováno v:

Polsko

---

### Popis balení:

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

---

## Doplňující informace

### **Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

### **Držitel rozhodnutí o registraci:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Datum registrace:**

22/11/2001

---

### **Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

### **Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Registrační číslo:**

1241

---

### **Datum změny stavu registrace:**

22/11/2001

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.