

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ikke
autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Fjerkræ

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Subkutan anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 21 dag

Subkutan anvendelse:

-

Fjerkræ

- Meat and offal. 21 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AA13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)
[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Afstået

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Kun tilgængelig på [Greek](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Portuguese](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

2/04/1995

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

National Organization For Medicines

Markedsføringstilladelsesnummer:

12616/95/K-2709/03-04-1995/K-0099501

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

29/05/2025

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet