

BRONIPRA-ND/IBD

Zugelassen

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

BRONIPRA-ND/IBD

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Legehennen

Huhn, zur Zucht

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

16.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

13500.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

subkutane Anwendung:

-

Legehennen

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Huhn, zur Zucht

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AA08

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in spanisch

Verfügbar nur in spanisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

16/09/1988

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zuständige Behörde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

2297 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

17/05/2011

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

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.