

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Hausgeflügel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Verfügbar nur in [English](#)
0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 21 day

subkutane Anwendung:

• **Hausgeflügel**

- Fleisch und Innereien. 21 day

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

QI01AA08

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Griechenland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Greek](#)

Verfügbar nur in [Greek](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#)

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/03/1995

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

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>