

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Μη
εγκεκριμένο

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

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Πουλερικό

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Υποδόρια χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Πουλερικό

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Υποδόρια χρήση:

•

Πουλερικό

- Meat and offal. 21 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI01AA13

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Κουτί με φιαλίδιο των 500ml (1000 δόσεις)

Κουτί με φιαλίδιο των 250ml (500 δόσεις)

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Πορτογαλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Laboratorios Hipra S.A.

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

2/04/1995

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Laboratorios Hipra S.A.

Αρμόδια αρχή:

National Organization For Medicines

Αριθμός έγκρισης:

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

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

29/05/2025

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet