

ADENIPRAVAC

Autorizado

- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

ADENIPRAVAC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Gallinas ponedoras

Pollos reproductores

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía subcutánea

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

2048.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 0.50 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

2048.00 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 0.50 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Gallinas ponedoras**
 - Meat and offal. 0 Día
- **Pollos reproductores**
 - Meat and offal. 0 Día

Vía subcutánea:

- **Gallinas ponedoras**
 - Meat and offal. 0 Día
- **Pollos reproductores**
 - Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI01AA12

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

España

Descripción del empaquetado:

Caja con 1 vial de 500 ml

Caja con 1 vial de 250 ml

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

29/12/1981

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

(AEMPS)

Número de autorización:

2310 ESP

Fecha del cambio de estado de la autorización:

9/06/2011

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Prospecto

Etiquetado

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055287>