

# Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

Autorizado

- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Eggdrop syndrome-1976 virus, strain V127, Inactivated

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Gallinas

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

Vía subcutánea

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)

100000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 0.50 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

1000000.00 Dosis infectiva 50% en embrión / 0.50 Mililitro(s)

Disponibile únicamente en [English](#)

500.00 Unidad(es) hemaglutinante(s) / 0.50 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Emulsión inyectable y para perfusión

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Gallinas**

- All relevant tissues. 0 Día

**Vía subcutánea:**

- 

**Gallinas**

- All relevant tissues. 0 Día

---

**código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):**

QI01AA13

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponibile únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## Información adicional

### **Tipo legal de la autorización:**

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

---

### **Base legal de la autorización del medicamento:**

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

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

22/11/2001

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

### **Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Número de autorización:**

1241

---

### **Fecha de modificación del estado de la autorización:**

22/11/2001

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

### Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.