

# Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

házi tyúk

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

1000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

500.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Emulziós injekció/infúzió

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

##### **házityúk**

- All relevant tissues. 0 day

#### **Subcutan alkalmazás:**

- 

##### **házityúk**

- All relevant tissues. 0 day

---

### **Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI01AA13

---

### **Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Engedélyezési státusz:**

Valid

---

### **Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## További információ

### **Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

### **Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

---

### **Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

22/11/2001

---

### **Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Engedély száma:**

1241

---

### **Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

22/11/2001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

### Betegtájékoztató

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Címkeszöveg

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.

### Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.