

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Nem
engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

baromfi

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

baromfi

- Meat and offal. 21 day

Subcutan alkalmazás:

-

baromfi

- Meat and offal. 21 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:

Surrendered

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 [Greek](#)

Csak itt érhető el [Greek](#)

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](#) [Portuguese](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

2/04/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

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

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

29/05/2025

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat