

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Felhatalmazott

- Avian infectious bronchitis virus, strain H52, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated
- Infectious bursal disease virus, strain Winterfield 2512, Inactivated

Product identification

Készítmény neve:

BRONIPRA-ND/IBD ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

baromfi

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Subcutan alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

0.07 gram(s) / 0.50 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

• **baromfi**

- Meat and offal. 21 day

Subcutan alkalmazás:

• **baromfi**

- Meat and offal. 21 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AA08

Szállítás jogállása:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

9/03/1995

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Laboratorios Hipra S.A.

Felelős hatóság:

National Organization For Medicines

Engedély száma:

38159/94/K-2708/10-03-1995/K-0097801

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

14/09/2021

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000985070>