

BRONIPRA-ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ekki
heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

BRONIPRA-ND ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Alifuglar

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Til notkunar undir húð

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 0.50 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar undir húð:

-

Alifuglar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýrallyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AA10

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýrallyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Grikkland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðeins fáanlegt í gríska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska Portuguese

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

9/03/1995

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

National Organization For Medicines

Markaðsleyfisnúmer:

38157/94/10-03-1995/K-0098001

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/05/2025

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet