

BRONIPRA-ND/IBD

Atļautas

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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

BRONIPRA-ND/IBD

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (dējējvīsta)

Cālis (vaislas cālis)

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

subkutānai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

16.00 seruma neitralizēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English

1024.00 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai English

13500.00 Cietfāzes enzīmu imūnosorbences testa vienība(s) / 1.00 Deva

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida:

intramuskulārai lietošanai:

-

Vista (dējējvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

subkutānai lietošanai:

-

Vista (dējējvista)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

-

Cālis (vaislas cālis)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AA08

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Pieejamas tikai [Spanish](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

16/09/1988

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

2297 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/05/2011

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.