

# Adenipravec-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

Toegelaten

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

## Productidentificatie

### **Naam van het geneesmiddel:**

Adenipravec-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Hennen

---

### **Toedieningsweg:**

Subcutaan gebruik

Intramusculair gebruik

---

## Productgegevens

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

500.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie / infusie

---

**Wachtijd per toedieningsweg:**

**Subcutaan gebruik:**

•

**Hennen**

- All relevant tissues. 0 day

**Intramusculair gebruik:**

•

**Hennen**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI01AA13

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#)  
[Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

---

**Vergunningsstatus:**

Valid

---

**Toegelaten in:**

Polen

---

**Verpakkingsomschrijving:**

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in [Pools](#)

Alleen beschikbaar in Pools

---

## Aanvullende informatie

### **Type vergunning voor het in de handel:**

Alleen beschikbaar in Engels Frans Kroatisch Italiaans Letlands Fins Zweeds IJslands Norwegian

---

### **Wettelijke basis productvergunning:**

Alleen beschikbaar in Engels Italiaans

---

### **Handelsvergunninghouder:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Handelsvergunningsdatum:**

22/11/2001

---

### **Locaties fabrikanten vrijgifte:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Verantwoordelijke instantie:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

### **Vergunningsnummer:**

1241

---

### **Datum toelatingswijziging:**

22/11/2001

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenten

### Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.

### Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). U kunt het hieronder vinden in een andere taal.