

ADENIPRAVAC

Upoważniony

- Egg drop syndrome '76 virus, strain V127, Inactivated
- Newcastle disease virus, strain La Sota, Inactivated

Product identification

Nazwa leku:

ADENIPRAVAC

Numer pozwolenia:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Podanie podskórne

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

2048.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
2048.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 0.50 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Withdrawal period by route of administration:

Podanie domięśniowe:

• **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

• **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

Podanie podskórne:

• **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

• **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI01AA12

Status prawny dostawy:

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

Valid

Authorised in:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

29/12/1981

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

Laboratorios Hipra S.A.

Organ odpowiedzialny:

(AEMPS)

Numer pozwolenia:

2310 ESP

Data zmiany statusu pozwolenia:

9/06/2011

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

Documents

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Ulotka dla pacjenta

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

oznakowanie opakowań

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055287>