

ADENIPRAVAC

Autorizat

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

Product identification

Denumirea medicamentului:

ADENIPRAVAC

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Găină (găină ouătoare)

Găină (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Administrare subcutanată

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

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

Disponibile numai în [English](#)

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

Forma farmaceutică:

Emulsie injectabilă

Withdrawal period by route of administration:

Administrație intramusculară:

• **Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 day

Administrație subcutanată:

• **Găină (găină ouătoare)**

- Carne și organe. 0 day

• **Găină (pentru reproducție)**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI01AA12

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Spanish](#)

Disponibile numai în [Spanish](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

29/12/1981

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoritatea responsabilă:

(AEMPS)

Numărul autorizației:

2310 ESP

Data modificării statusului autorizației:

9/06/2011

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Etichetarea

Acest document nu există în acest limbaj (română). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

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