

# BRONIPRA-ND/IBD

Oprávněný

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

## Product identification

### Názov lieku:

BRONIPRA-ND/IBD

---

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Subkutánne použitie

---

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

16.00 serum neutralising unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

1024.00 haemagglutination inhibiting unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

13500.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

---

### Withdrawal period by route of administration:

#### Intramuskulárne použitie:

- **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

#### Subkutánne použitie:

- **Chicken (layer hen)**

- Meat and offal. 0 day

- **Chicken (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

---

### Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AA08

---

### Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Stav registrácie:

Valid

---

### Authorised in:

Španielsko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [Spanish](#)

Dostupné len v [Spanish](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

16/09/1988

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zodpovedný orgán:**

The Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

**Číslo registrácie:**

2297 ESP

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

17/05/2011

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055283>