

File downloaded on 2026-06-14

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sl/600000985050>

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Ni
odobreno

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

Informacije o zdravilu

Ime zdravila:

ADENIPRAVAC-ND/IB/EDS 76 ΕΝΕΣΙΜΟ ΓΑΛΑΚΤΩΜΑ

Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Subkutana uporaba

Podatki o zdravilu

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

100000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

1000000000.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Farmaceutska oblika:

Emulzija za injiciranje

Karenca glede na pot uporabe:

intramuskularna uporaba:

-

Poultry

- Meat and offal. 21 day

Subkutana uporaba:

-

Poultry

- Meat and offal. 21 day

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka klasifikacija zdravil, ki se uporabljajo v veterini (ATCvet):

QI01AA13

Pravni status za dobavo/izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja za promet z zdravilom:

Surrendered

Ima dovoljenje za promet v:

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis ovojnine zdravila:

Na voljo samo v [Greek](#)

Na voljo samo v [Greek](#)

Dodatne informacije

Vrsta dovoljenja:

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:

Na voljo samo v [English](#) [Portuguese](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum dovoljenja za promet z zdravilom:

2/04/1995

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Laboratorios Hipra S.A.

Pristojni organ:

National Organization For Medicines

Številka dovoljenja za promet z zdravilom:

12616/95/K-2709/03-04-1995/K-0099501

Datum spremembe statusa dovoljenja za promet:

29/05/2025

Za poročila o domnevnih neželenih učinkih zdravil za uporabo v veterinarski medicini obiščite stran: www.adrreports.eu/vet