

Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

Godkänd

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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Adenipravac-ND/IB Emulsja do wstrzykiwań

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns (höna)

Administreringsväg:

Subkutan användning

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

500.00 haemagglutinating units / 0.50 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska/infusionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Subkutan användning:

•

Tamhöns (höna)

- All relevant tissues. 0 dygn

Intramuskulär användning:

•

Tamhöns (höna)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AA13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Polen

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Finns tillgänglig endast på [polska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

22/11/2001

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Godkännandenummer:

1241

Datum för ändring av godkännandestatus:

22/11/2001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.