

Hipracox Broilers Oral Suspension for Chickens

Neregistrováno

- Eimeria acervulina, strain 003, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria mitis, strain 006, Live
- Eimeria praecox, strain 007, Live
- Eimeria tenella, strain 004, Live
- SODIUM PHOSPHATE BUFFER

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken
Hipracox Broilers Oral Suspension for Chickens

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Kuře

Cesta podání:

Perorální podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

200.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

250.00 unit(s) / 1.00 Dose

Dostupné pouze v [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

Léková forma:

Perorální suspenze

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Perorální podání:

-

Kuře

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI01AN01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Expired

Registrováno v:

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Laboratorios Hipra S.A.

Datum registrace:

1/06/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

The Veterinary Medicines Directorate

Registrační číslo:

Vm 17533/4004

Datum změny stavu registrace:

22/05/2023

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0549/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet