

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Registrováno

- 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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Léčivá látka:

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](#)

390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

260.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Dostupné pouze v [English](#)

325.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

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:

Valid

Registrováno v:

Irsko

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](#)

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:

31/10/2007

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Laboratorios Hipra S.A.

Příslušný orgán:

Health Products Regulatory Authority

Registrační číslo:

VPA10846/009/001

Datum změny stavu registrace:

31/10/2007

Referenční členský stát:

Irsko

Číslo procedury:

IE/V/0549/001

Dotčený členský stát:

Itálie Slovensko

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

Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.