

Hipracox Broilers Oral Suspension for Chickens

Ikke
autoriseret

- 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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Hipracox Broilers Oral Suspension for Chickens

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Høns

Administrationsvej:

Oral anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

200.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

250.00 unit(s) / 1.00 Dose

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Oral suspension

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Oral anvendelse:

-

Høns

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI01AN01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#)

[Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Udløbet

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Laboratorios Hipra S.A.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/06/2006

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarlig myndighed:

The Veterinary Medicines Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

Vm 17533/4004

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

22/05/2023

Referencemedlemsstat:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedurenummer:

IE/V/0549/001

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:
www.adrreports.eu/vet