

Hipracox Broilers Spray

Nicht autorisiert

- 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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Hipracox Broilers Spray
HIPRACOX

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)
Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Huhn, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

zum Vernebeln

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

260.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Verfügbar nur in englisch

325.00 Organisms / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Suspension und Lösung zur Herstellung eines Sprays

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

zum Vernebeln:

-

Huhn, zur Fleischproduktion

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI01AN01

Abgaberegung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Spanien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch
Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

22/02/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

Zuständige Behörde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Zulassungsnummer:

1842 ESP

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

14/11/2024

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.