

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

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 Oral suspension for chicken
HIPRACOX BROILERS

Wirkstoff:

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

Zieltierarten:

Huhn

Art der Anwendung:

zum Einnehmen

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

260.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Verfügbar nur in englisch

325.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Darreichungsform:

Suspension zum Einnehmen

Wartezeit(en) per Anwendungsart: zum Einnehmen:

-

Huhn

- 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:

Italien

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
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

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

13/05/2008

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103965

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/02/2021

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0549/001

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

Dokumente

Combined File of all Documents

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