

Hipracox Broilers Oral Suspension for Chickens

No
autorizado

- 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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Pollos

Vía de administración:

Vía oral

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

200.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

300.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

250.00 Unidad(es) / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Otra / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión oral

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía oral:

-

Pollos

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI01AN01

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulada

Autorizado en:

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

1/06/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Número de autorización:

Vm 17533/4004

Fecha de modificación del estado de la autorización:

22/05/2023

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:

IE/V/0549/001

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet