

Hipracox Broilers Spray

Non autorisé

- Eimeria tenella, strain 004, Live
- Eimeria praecox, strain 007, Live
- Eimeria mitis, strain 006, Live
- Eimeria maxima, strain 013, Live
- Eimeria acervulina, strain 003, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Hipracox Broilers Spray

Hipracox Broilers Spray

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Poulet (poulet de chair)

Voie d'administration:

Administration par nébulisation

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

325.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

260.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension et solution pour pulvérisation

Temps d'attente par voie d'administration:

Administration par nébulisation:

-

Poulet (poulet de chair)

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI01AN01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Expiré

Autorisé en:

Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

23/05/2007

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Laboratorios Hipra S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

Autorité responsable:

The Veterinary Medicines Directorate

Numéro de l'autorisation:

Vm 17533/4008

Date de modification du statut de l'autorisation:

22/05/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0327/001

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet