

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Non
autorisé

- 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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Poulet

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

390.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

260.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

390.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

390.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

325.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en Anglais

1.00 other / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension buvable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie orale:

-

Poulet

- 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:

Abandonnée

Autorisé en:

Slovaquie

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](#)

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](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

29/10/2007

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

Laboratorios Hipra S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/051/07-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

21/04/2021

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0549/001

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