

File downloaded on 2026-04-07

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hu/600000985030>

# CORIPRAVAC ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Engedélyezett

- Avibacterium paragallinarum, serotype C, strain Modesto, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype B, strain 0222, Inactivated
- Avibacterium paragallinarum, serotype A, strain 17756, Inactivated

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

CORIPRAVAC ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

baromfi

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### Hatóanyag / Hatásereősség:

Csak itt érhető el [English](#)

200000000.00 Organisms / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200000000.00 Organisms / 0.50 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

200000000.00 Organisms / 0.50 millilitre(s)

---

### Gyógyszerforma:

Szuszpenziós injekció

---

### Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

#### Intramuscularis alkalmazás:

- 

#### baromfi

- Meat and offal. 21 day

---

### Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI01AB04

---

### Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#)  
[Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Engedélyezési státusz:

Valid

---

### Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Greek](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Portuguese](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

17/10/1993

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Felelős hatóság:**

National Organization For Medicines

---

**Engedély száma:**

31179/21-10-2003/K-0074701

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

14/09/2021

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat