

File downloaded on 2026-04-16

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000044058>

HIPRAPOX

Heimilað

- Fowlpox virus, strain FPV-92, Live

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

HIPRAPOX

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Kalkúni

Hænsn

Leið stjórnýslu:

Til húðrispunar

Til notkunar í væng

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

2511890.00 50% Embryo Infective Dose / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurkað stungulyf og leysir, lausn

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til húðrispunar:**

-

Kalkúni

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

Til notkunar í væng:

-

Hænsn

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI01AD12

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í enska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fáanlegt í enska ítalska lettneska litháíska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Laboratorios Hipra S.A.

Dagsetning markaðsleyfis:

13/11/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Laboratorios Hipra S.A.

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.11803.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/10/2020

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0258/001

Þáttökulönd (CMS):

Þýskaland

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

eu-PUAR-hiprapox-en.pdf