

Hipracox Broilers Spray

Non autorizzato

- 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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Hipracox Broilers Spray

HIPRACOX

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Pollo (pollo da carne)

Via di somministrazione:

Nebulizzazione

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

260.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

325.00 Organisms / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione e soluzione per spray

Withdrawal period by route of administration:

Nebulizzazione:

-

Pollo (pollo da carne)

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI01AN01

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Authorised in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

22/02/2008

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1842 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/11/2024

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0327/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043971>