

HIPRACOX BROILERS

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken
HIPRACOX BROILERS

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

polli

Via di somministrazione:

Uso orale

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

390.00 unit(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

260.00 unit(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

390.00 unit(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

390.00 unit(s) / 0.01 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

325.00 unit(s) / 0.01 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione orale

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso orale:

-

polli

- carni e frattaglie. 0 giorno

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

QI01AN01

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Italia

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](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

13/05/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra, S.A.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

103965

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

10/02/2021

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0549/001

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti