

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

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
- SODIUM PHOSPHATE BUFFER

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

HIPRACOX BROILERS, geriamoji suspensija viščiukams

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

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](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

200.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

300.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

250.00 unit(s) / 1.00 Dose

Disponibile solo in [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

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:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lituania

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](#)

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:

14/10/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Laboratorios Hipra S.A.

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/07/1770/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/02/2012

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0549/001

Stati membri interessati:

Austria Bulgaria Repubblica Ceca Estonia Finlandia Germania Grecia
Ungheria Italia Lettonia Lituania Paesi Bassi Romania Slovacchia Slovenia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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