

Hipracox Broilers Spray

Nav atļautas

- 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

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

Hipracox Broilers Spray
HIPRACOX

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Vista (broileris)

Lietošanas veids:

lietošanai ar izsmidzināšanu

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)
390.00 Organismi / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)
260.00 Organismi / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)
390.00 Organismi / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)
390.00 Organismi / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)
325.00 Organismi / 1.00 Deva

Farmaceitiskā forma:

Suspensija un šķīdums aerosola pagatavošanai

Ierobežojumu periods pēc lietošanas veida: lietošanai ar izsmidzināšanu:

-

Vista (broileris)

- Gaļa un blakusprodukti. 0 diena

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI01AN01

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Atsaukta

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)
Pieejamas tikai [English](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Laboratorios Hipra S.A.

Tirdzniecības atļaujas datums:

22/02/2008

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Laboratorios Hipra S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

Atbildīgā iestāde:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Atļaujas numurs:

1842 ESP

Atļaujas statusa maiņas datums:

14/11/2024

Atsauces dalībvalsts:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Procedūras numurs:

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:
www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.