

# Hipracox Broilers Spray

Não autorizado

- 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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Hipracox Broilers Spray  
HIPRACOX

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [eslovénio](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Nebulização

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)  
390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
260.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
390.00 Organisms / 1.00 Dose

Disponível apenas em [inglês](#)  
325.00 Organisms / 1.00 Dose

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão e solução para pulverização

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Nebulização:

- 

#### Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 dia

---

### Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI01AN01

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Abandonada

---

### Autorizado em:

Espanha

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

22/02/2008

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Laboratorios Hipra S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

---

### **Autoridade responsável:**

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

---

### **Número da autorização:**

1842 ESP

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

14/11/2024

---

### **Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

### **Número de procedimento:**

ES/V/0327/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

### Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

### Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.