

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](#)

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](#)

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

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.