

# HIPRAPOX

Autorizado

- Fowlpox virus, strain FPV-92, Live

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

HIPRAPOX

HIPRAPOX

---

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

---

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Via de administração:

Escarificação

Inoculação alar

---

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

2511890.00 dose infecciosa embrionária capaz de infetar 50% dos embriões / 1.00

Dose

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e solvente para solução injetável

---

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Escarificação:**

- 

**Turkey**

- Meat and offal. 0 dia

**Inoculação alar:**

- 

**Chicken**

- Meat and offal. 0 dia

---

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

QI01AD12

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Alemanha

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

13/11/2015

---

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

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridade responsável:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Número da autorização:**

PEI.V.11803.01.1

---

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

22/10/2020

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0258/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Alemanha

---

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.

Combined File of all Documents

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

eu-PUAR-hiprapox-en.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044058>