

File downloaded on 2026-04-04

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

# HIPRAPOX

Autorizat

- Fowlpox virus, strain FPV-92, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

HIPRAPOX

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Curcă

Găină

### Calea de administrare:

Administrare prin scarificarea pielii

-

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

2511890.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru soluție injectabilă

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare prin scarificarea pielii:**

•

**Curcă**

- Carne și organe. 0 zi

-:

•

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI01AD12

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

13/11/2015

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numărul autorizației:**

PEI.V.11803.01.1

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/10/2020

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)  
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0258/001

---

**State membre interesate:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)  
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

eu-PUAR-hiprapox-en.pdf