

File downloaded on 2026-06-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000984890>

# ΗΙΡΡΑΡΟΧ ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Autorizat

- Fowlpox virus, strain FPV-92, Live

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

ΗΙΡΡΑΡΟΧ ΛΥΟΦΙΛΟΠΟΙΗΜΕΝΟ ΥΛΙΚΟ ΚΑΙ ΔΙΑΛΥΤΗΣ ΓΙΑ ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Găină

Curcă

### Calea de administrare:

Administrare prin scarificarea pielii

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

10000.00 Doze Infecțioase Embrionare 50% / 1.00 Doză

### Forma farmaceutică:

Liofilizat și solvent pentru suspensie injectabilă

---

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

**Administrare prin scarificarea pielii:**

•

**Găină**

- Carne și organe. 0 zi

•

**Curcă**

- 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 [Greacă](#)

Disponibile numai în [Greacă](#)

---

## 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](#) [Portugheză](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Data autorizației de comercializare:**

5/06/1996

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoritatea responsabilă:**

National Organization For Medicines

---

**Numărul autorizației:**

95177/18-10-2021/K-0103401

---

**Data modificării statusului autorizației:**

17/10/2021

---

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 acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.

Prospectul

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.