

Hipracox Broilers Spray

Neoprávnený

- 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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Hipracox Broilers Spray
HIPRACOX

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#)
[English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#)
[Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Použitie rozprašovaním

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

260.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

390.00 Organisms / 1.00 Dose

Dostupné len v [English](#)

325.00 Organisms / 1.00 Dose

Lieková forma:

Suspensia a roztok na sprej

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Použitie rozprašovaním:

-

Chicken (broiler)

- Meat and offal. 0 day

Anatomiccko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI01AN01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#)

[Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Španielsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

22/02/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

The Veterinary Medicines Directorate

Zodpovedný orgán:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Číslo registrácie:

1842 ESP

Dátum zmeny stavu registrácie:

14/11/2024

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.