

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Hipracox Broilers Oral suspension for chicken

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Tamhöns

Administreringsväg:

Oral användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på engelska
390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
260.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
390.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Finns tillgänglig endast på engelska
325.00 unit(s) / 0.01 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Oral suspension

Karenstid per administreringsväg:

Oral användning:

-

Tamhöns

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI01AN01

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Irland

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska
Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

31/10/2007

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra, S.A.

Ansvarig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkännandenummer:

VPA10846/009/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

31/10/2007

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0549/001

Berörda medlemsstater:

Italien Slovakien

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.