

Суваксин МХ-Едно

Неразрешен

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs
Суваксин МХ-Едно

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски
1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB13

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Налично само в [Английски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Belgium

Дата на разрешение за търговия:

7/07/2008

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Отговорен орган:

Bulgarian Food Safety Authority

Номер на разрешението за търговия:

0022-2081

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

27/02/2024

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Процедурен номер:

DE/V/0248/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

български (PDF)

Публикувано на: 31/01/2024

Свали

Package Leaflet and Labelling

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.