

Azaporc, 40mg/ml, Injekční roztok

Registrováno

- Azaperone

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Azaporc, 40mg/ml, Injekční roztok

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční roztok

Ochranná lhůta podle cesty podání:

Intramuskulární podání:

-

Prase

- Maso. 18 day

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QN05AD90

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Česko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Serumwerk Bernburg AG

Datum registrace:

4/10/2022

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Serumwerk Bernburg AG

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

96/034/22-C

Datum změny stavu registrace:

4/10/2022

Referenční členský stát:

Německo

Číslo procedury:

DE/V/0330/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Bulharsko Česko Dánsko Francie Maďarsko Irsko Itálie
Nizozemsko Polsko Portugalsko Rumunsko Slovensko Španelsko

Dostupné pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Souhrn údajů o přípravku

Příbalová informace

Označení na obalu

2402692-paren-20220209.pdf