

Mypravac Suis Suspension for Injection

Zugelassen

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Mypravac Suis Suspension for Injection

MYPRAVAC SUIS

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Ferkel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

•

Ferkel

- Fleisch und Innereien. 2 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI09AB13

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Italien

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch
isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Laboratorios Hipra S.A.

Zulassungsdatum:

7/02/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zuständige Behörde:

Ministry Of Health

Zulassungsnummer:

103613

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/02/2002

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0328/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Dänemark Deutschland Griechenland Ungarn Irland
Italien Niederlande Portugal Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.