

Azaporc 40 mg/ml Injektionslösung für Schweine

Zugelassen

- Azaperone

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Azaporc 40 mg/ml Injektionslösung für Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

40.00 milligram(s) / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionslösung

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 18 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QN05AD90

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

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 Norwegian

Zulassungsinhaber:

Serumwerk Bernburg AG

Zulassungsdatum:

7/08/2020

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Serumwerk Bernburg AG

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

840240

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

7/08/2020

Referenzmitgliedstaat:

Deutschland

Verfahrensnummer:

DE/V/0330/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Tschechische Republik Dänemark Frankreich
Ungarn Irland Italien Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Spanien

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Packungsbeilage

2402692-paren-20220209.pdf