

Mypravac Suis Suspension for Injection

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

MYPRAVAC SUIS 2ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ

Mypravac Suis Suspension for Injection

Principio activo:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Especies de destino:

Lechones

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

1.00 Dosis protectora / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Lechones

- Meat and offal. 2 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Checo](#) [Estonio](#) [Inglés](#) [Francés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Portugués](#) [Romanian](#) [Esloveno](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Grecia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Disponible únicamente en [Inglés](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Francés](#) [Croata](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Finés](#) [Sueco](#) [Islandés](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [Inglés](#) [Italiano](#) [Letón](#) [Lituano](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Laboratorios Hipra S.A.

Fecha de autorización de comercialización:

27/08/2003

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridad responsable:

National Organization For Medicines

Número de autorización:

56938/08-09-2008/K-0148101

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/09/2008

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0328/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Dinamarca Alemania Grecia Hungría Irlanda Italia

Países Bajos Portugal Suecia

Disponible únicamente en Estonio Inglés Francés Lituano Portugués Sueco Islandés
Norwegian

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.