

Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs

No
autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs
SUVAXYN MH-One, injekcinė emulsija kiaulėms

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.00 Unidad(es) relativa(s) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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

QI09AB13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Lituania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Belgium

Fecha de autorización de comercialización:

28/12/2008

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autoridad responsable:

State Food And Veterinary Service

Número de autorización:

LT/2/08/1822/001-003

Fecha de modificación del estado de la autorización:

11/08/2013

Estado miembro de referencia:

Alemania

Número de procedimiento:

DE/V/0248/001

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.

Combined File of all Documents

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

RV1822.pdf