

# MYPRA VAC SUIS

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

MYPRA VAC SUIS

**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](#)

50.00 Unidad(es) de alergia modificadas / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

Vía intramuscular:

- 

## **Porcino**

- Meat and offal. 2 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:**

Autorizado

---

### **Autorizado en:**

Bulgaria

---

### **Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

Disponible únicamente en [Bulgarian](#)

---

## **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](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

---

### **Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

### **Fecha de autorización de comercialización:**

9/03/2010

---

### **Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Número de autorización:**

0022-2436/09.12.2014

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

8/12/2014

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a  
[www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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