

# Azaporc 40 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Azaperone

## Identificación del medicamento

### Nombre del medicamento:

Azaporc 40 mg/ml injekčný roztok pre ošípané  
Azaporc 40 mg/ml solution for injection for pigs

### 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](#)  
40.00 Miligramo(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Solución inyectable

### Tiempo de espera por vía de administración:

**Vía intramuscular:**

- 

**Porcino**

- Meat and offal. 18 Día

---

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

QN05AD90

---

**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:**

Eslovaquia

---

**Disponible en:**

Eslovaquia

---

**Descripción del formato:**

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:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

22/02/2023

---

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

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoridad responsable:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número de autorización:**

96/001/MR/23-S

---

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

22/02/2023

---

**Estado miembro de referencia:**

Alemania

---

**Número de procedimiento:**

DE/V/0330/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria República Checa Dinamarca Francia Hungría Irlanda  
Italia Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia España  
Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092267>