

Mypravac Suis Suspension for Injection

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

Mypravac Suis Suspension for Injection

Mypravac Suis Suspension for Injection

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (suinetto)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

Suino (suinetto)

- carni e frattaglie. 2 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB13

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

7/02/2002

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autorità responsabile:

The Veterinary Medicines Directorate

Numero di autorizzazione:

Vm 17533/3004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

19/08/2022

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0328/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Danimarca Germania Grecia Ungheria Irlanda Italia
Paesi Bassi Portogallo Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000098608>