

# Mypravac Suis Suspension for Injection

Autorizzato

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Mypravac Suis Suspension for Injection  
Mypravac Suis Suspensie voor injectie  
Mypravac Suis Suspension injectable  
Mypravac Suis Injektionssuspension

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino (suinetto)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)  
1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

**Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:****Uso intramuscolare:**

•

**Suino (suinetto)**

- carni e frattaglie. 2 giorno

---

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

QI09AB13

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Belgio

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

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.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

24/10/2005

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Laboratorios Hipra, S.A.

---

**Autorità responsabile:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/02/2025

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

### Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

### 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.