

Suvaxyn M.HYO inaktywowany
antygen Mycoplasma
hyopneumoniae $2 \times 10^{9,0}$
MHDCE*.(*) Mycoplasma
hyopneumoniae DNA cell
equivalents - ekwiwalenty
komórek M.hyopneumoniae
obliczone na podstawie
zawartości DNA. Zawiesina do
wstrzykiwań

Awtorizzat

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

Suvaxyn M.HYO inaktywowany antygen Mycoplasma hyopneumoniae $2 \times 10^{9,0}$
MHDCE*.(*) Mycoplasma hyopneumoniae DNA cell equivalents - ekwiwalenty
komórek M.hyopneumoniae obliczone na podstawie zawartości DNA. Zawiesina do
wstrzykiwań

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#)

Forma farmaċewtika:

Suspensjoni għall-injezzjoni

Perjodu ta' rtirar skont ir-rota tal-għoti:

Użu għal ġol-muskoli:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB13

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Valid

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Pollakk](#)
Disponibbli biss fi [Pollakk](#)
Disponibbli biss fi [Pollakk](#)
Disponibbli biss fi [Pollakk](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Franciz](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiz](#) [Zvediz](#) [Izlandiz](#)
[Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliz](#) [Taljan](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

30/04/2004

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Awtorità responsabbli:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1597

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

30/04/2004

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

Dokumenti

Tikkettar

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Fuljett ta' tagħrif

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.

Sommarju tal-karatteristiċi tal-prodott

Dan id-dokument ma jeżistix f'dan il-lingwa (Malti). Tista 'ssibha f'lingwa oħra hawn taħt.