Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000043777

Mypravac Suis Suspension for Injection

Autorizado

Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

MYPRAVAC SUIS 2ML ENEΣIMO ENAIΩPHMA Mypravac Suis Suspension for Injection

Substância ativa:

Disponível apenas em inglês

Espécies-alvo:

Disponível apenas em <u>búlgaro</u> <u>castelhano</u> <u>checo</u> <u>dinamarquês</u> <u>alemão</u> <u>estónio</u> <u>grego</u> <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>lituano</u> <u>húngaro</u> <u>neerlandês</u> <u>romeno</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> <u>Norwegian</u>

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em <u>inglês</u> 1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

Pig (piglet)

- Meat and offal, 2 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

OI09AB13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorisado em:

Grécia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em <u>inglês</u> <u>francês</u> <u>croata</u> <u>italiano</u> <u>letão</u> <u>finlandês</u> <u>sueco</u> <u>islandês</u> Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado: Laboratorios Hipra S.A. Data de autorização de introdução no mercado: 27/08/2003 Locais de fabrico para a libertação de lotes: Laboratorios Hipra S.A. Autoridade responsável: **National Organization For Medicines** Número da autorização: 56938/08-09-2008/K-0148101 Data da alteração do estado de autorização: 7/09/2008 Estado-Membro de referência: Espanha Número de procedimento: ES/V/0328/001 **Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Dinamarca Alemanha Grécia Hungria Irlanda Itália Países Baixos Portugal Suécia Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos: www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.