

# Azaporc 40 mg/ml solution for injection for pigs

Autorizado

- Azaperone

## Identificação do produto

### Nome do medicamento:

Azaporc, 40mg/ml, Injekční roztok

Azaporc 40 mg/ml solution for injection for pigs

### Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

### Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

40.00 miligrama(s) / 1.00 mililitro(s)

### Forma farmacêutica:

Solução injetável

**Intervalo de Segurança por via de administração:****Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 18 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QN05AD90

---

**Classificação Quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

República Checa

---

**Disponível em:**

República Checa

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [English](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da Autorização de Introdução no Mercado:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Data de Autorização de Introdução no Mercado:**

4/10/2022

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Serumwerk Bernburg AG

---

**Autoridade responsável:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Número da autorização:**

96/034/22-C

---

**Data de alteração do estado de autorização:**

4/10/2022

---

**Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

**Número de procedimento:**

DE/V/0330/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária República Checa Dinamarca França Hungria Irlanda  
Itália Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Espanha  
Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Combined File of all Documents

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

## 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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000092268>