

Mypravac Suis Suspension for Injection

Oprávněný

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Product identification

Názov lieku:

MYPRAVAC SUIS 2ML ΕΝΕΣΙΜΟ ΕΝΑΙΩΡΗΜΑ
Mypravac Suis Suspension for Injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)
1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Authorised in:

Grécko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

27/08/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra, S.A.

Zodpovedný orgán:

National Organization For Medicines

Číslo registrácie:

56938/08-09-2008/K-0148101

Dátum zmeny stavu registrácie:

7/09/2008

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0328/001

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Dánsko Nemecko Grécko Maďarsko Írsko Taliansko
Holandsko Portugalsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

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