

Mypravac Suis Suspension for Injection

Oprávněný

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Mypravac Suis Suspension for Injection

Mypravac suis vakcina A.U.V.

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.00 Protective Dose / 1.00 Dose

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intramuskulárne použitie:**

-

Pig (piglet)

- Meat and offal. 2 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB13

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Maďarsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Laboratorios Hipra S.A.

Dátum registrácie lieku:

28/11/2003

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Laboratorios Hipra S.A.

Zodpovedný orgán:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Číslo registrácie:

2367/X/08 MgSzH ÁTI

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/11/2003

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 Estónsky English Francúzsky Litovsky Portugalsky Švédsky Islandsky
Norwegian

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

Dokumenty

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.