

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Неразрешен

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Активно вещество:

Налично само в [Английски](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [Английски](#)

1.47 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

•

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB13

Режим на отпускане:

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Налично само в [Хърватски](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Intervet International B.V. Subsidiary In The Republic Of Croatia

Дата на разрешение за търговия:

18/11/2015

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Burgwedel Biotech GmbH

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/24-01/276

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/03/2024

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.