

M+PAC

Registrováno

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identifikace přípravku

Název léčiva:

M+PAC

Léčivá látka:

Dostupné pouze v [English](#)

Cílové druhy:

Prase

Cesta podání:

Intramuskulární podání

Údaje o přípravku

Léčivá látka a síla:

Dostupné pouze v [English](#)

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):

QI09AB13

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Registrováno v:

Slovensko

Dostupné v:

Slovensko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

Doplňující informace

Typ oprávnění:

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

Právní základ registrace přípravku:

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Datum registrace:

28/02/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Burgwedel Biotech GmbH

Příslušný orgán:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Registrační číslo:

97/041/05-S

Datum změny stavu registrace:

28/02/2006

Referenční členský stát:

Maďarsko

Číslo procedury:

HU/V/0140/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

Dostupné pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Německo Řecko Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Polsko Portugalsko
Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko

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

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na
adrese www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.