

M+PAC

Autorizovaný

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Název léčivého přípravku:

M+PAC

M+PAC emulzija za injiciranje

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)

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

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulární podání:

- Prase

- Maso. 0 day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI09AB13

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Slovinsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/2006

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Burgwedel Biotech GmbH

Odpovědný orgán:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Registrační číslo:

MR/V/0193/001

Datum změny stavu registrace:

19/09/2006

Referenční členský stát:

Maďarsko

Číslo postupu:

HU/V/0140/001/MR

Dotčený členský stát:

Rakousko Belgie Kypr Česko Dánsko

K dispozici 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

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Označení na obalu

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

Příbalová informace

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041720>