

M+Pac - Emulsion zur Injektion für Schweine

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

M+PAC

M+Pac - Emulsion zur Injektion für Schweine

Wirkstoff:

Verfügbar nur in englisch

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

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

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI09AB13

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich

Verfügbar in:

Österreich

Packungsbeschreibung:

10 Flaschen zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
5 Flaschen zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
2 Flaschen zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
1 Flasche zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
1 Flasche zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
10 Flaschen zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
5 Flaschen zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
2 Flaschen zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
1 Flasche zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
10 Flaschen zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
5 Flaschen zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe
2 Flaschen zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Intervet Ges.m.b.H.

Zulassungsdatum:

10/07/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Burgwedel Biotech GmbH

Zuständige Behörde:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Zulassungsnummer:

8-20248

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/07/2002

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0140/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland
Deutschland Griechenland Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen
Portugal Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch
isländisch Norwegian

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.