

M+PAC

Nicht autorisiert

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Produktidentifikation

Arzneimittel:

M+PAC

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

Wartezeit(en) per Anwendungsart:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB13

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Griechenland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

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 Hellas A.E.

Zulassungsdatum:

10/10/2002

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Burgwedel Biotech GmbH

Zuständige Behörde:

National Organization For Medicines

Zulassungsnummer:

24501/03-04-2009/K-0143801

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

2/04/2009

Referenzmitgliedstaat:

Ungarn

Verfahrensnummer:

HU/V/0140/001/MR

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