

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Μη
εγκεκριμένο

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Ταυτοποίηση προϊόντος

Όνομασία φαρμάκου:

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδος-στόχος:

Χοίρος

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Λεπτομέρειες προϊόντος

Δραστική ουσία και περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.47 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο γαλάκτωμα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:

•

Χοίρος

- Meat and offal. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AB13

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Ιταλικά Λετονικά Λιθουανικά Πορτογαλικά Ρουμανικά Σλοβένικα Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Παραδόθηκε

Εγκεκριμένο σε:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονός Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβάκικα Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Διατίθεται μόνο σε Κροατικά

Συμπληρωματικές πληροφορίες

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γαλλικά Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης του προϊόντος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

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

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

18/11/2015

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Burgwedel Biotech GmbH

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Αριθμός έγκρισης:

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

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος της άδειας κυκλοφορίας:

13/03/2024

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Έγγραφα

Περίληψη των χαρακτηριστικών του προϊόντος

Αυτό το έγγραφο δεν υπάρχει σε αυτή τη γλώσσα (Ελληνικά). Μπορείτε να το βρείτε σε άλλη γλώσσα παρακάτω.