

M+PAC

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

M+PAC

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)
1.47 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AB13

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

23/12/2004

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Burgwedel Biotech GmbH

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.03209.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

6/06/2007

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0140/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Alemania Grecia
Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal Eslovaquia
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.