

M+PAC

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Nombre del medicamento:

M+PAC

ThoroVAX vet.

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.47 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- Porcino

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AB13

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Estonia

Descripción del empaquetado:

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

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

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

13/10/2005

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Burgwedel Biotech GmbH

Autoridad responsable:

State Agency Of Medicines

Número de autorización:

1482

Fecha del cambio de estado de la autorización:

13/10/2005

Estado miembro de referencia:

Hungría

Número de procedimiento:

HU/V/0140/001/MR

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041716>