

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

No
autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

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 Potencia relativa / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

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:

Anulado

Autorizado en:

Croacia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)
Disponible únicamente en [Croatian](#)

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](#)

Titular de la autorización de comercialización:

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

Fecha de autorización de comercialización:

18/11/2015

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Burgwedel Biotech GmbH

Autoridad responsable:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número de autorización:

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

Fecha de modificación del estado de la autorización:

13/03/2024

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 (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.