

M + PAC Emulsion injectable

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

M+PAC

M + PAC Emulsie voor injectie

M + PAC Emulsion injectable

M + PAC Emulsion zur Injektion

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Belgique

Description des conditionnements:Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/11/2005

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Burgwedel Biotech GmbH

Autorité responsable:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/11/2005

État membre de référence:

Hongrie

Numéro de procédure:

HU/V/0140/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Grèce
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 30/08/2023

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 30/08/2023

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 30/08/2023

[Télécharger](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041712>