

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Nem engedélyezett

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Termék azonosítása

Készítmény neve:

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

1.47 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Gyógyszerforma:

Emulziós injekció

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- Meat and offal. 0 day

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AB13

Rendelhetőség:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Surrendered

Engedélyezett -ben:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

Csak itt érhető el [Croatian](#)

További információ

Jogosultsági típus:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Készítmény engedélyezésének jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

18/11/2015

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Burgwedel Biotech GmbH

Felelős hatóság:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Engedély száma:

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

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

13/03/2024

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.