

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Ekki heimilað

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

M+PAC, emulzija za injekciju, za svinje

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

1.47 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AB13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Króatía

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðeins fáanlegt í króatíska

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

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

Dagsetning markaðsleyfis:

18/11/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Burgwedel Biotech GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markaðsleyfisnúmer:

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

Dagsetning á breytingu stöðu:

13/03/2024

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.