

M+PAC

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

M+PAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Lettonia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

26/10/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Burgwedel Biotech GmbH

Autorità responsabile:

Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

V/MRP/05/1662

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

26/10/2005

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0140/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania Grecia
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo Slovacchia
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.