

M+PAC

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Denominazione del medicinale:

M+PAC

M+Pac

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

- **Suino**

- carne e visceri. 0 giorno

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

QI09AB13

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Portogallo

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](#)

Additional information

Entitlement type:

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:

MSD Animal Health Lda.

Marketing authorisation date:

1/01/2022

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Burgwedel Biotech GmbH

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

R706/02 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2100

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0140/001/MR

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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041718>