

M+PAC

Autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Legemidlets navn:

M+PAC

Thoro VAX vet. emulsija injekcijām cūkām

Virkestoff:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearter:

gris

Administrering:

Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

Tilgjengelig bare i [English](#)

1.47 Relativ(e) enhet(er) / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulær bruk:**

- gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB13

Utleveringsbestemmelser :

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Authorised in:

LV

Pakningsvedlegg:

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

26/10/2005

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarlig myndighet:

Food And Veterinary Service

Godkjenningsnummer:

V/MRP/05/1662

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

26/10/2005

Referanse medlemsstat:

HU

Prosedyrenummer:

HU/V/0140/001/MR

Gjeldende medlemsstater:

AT BE Kypros CZ DK EE DE EL Irland IT LV LT LU PL PT SI SI ES
SE

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

Documents

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041740>