

M+PAC, emulzija za injeksiju, za svinje

Ikke
autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

M+PAC, emulzija za injeksiju, za svinje

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.47 relativ potens / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-frafalt

Autorisert i:

HR

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Bare tilgjengelig i [Kroatisk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Markedsføringsgodkjenningsdato:

18/11/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

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

Status for endring av markedsføringstillatelse:

13/03/2024

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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