

M+PAC

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Nome do medicamento:

M+PAC

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
1.47 relative unit(s) / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AB13

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Luxemburgo

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

28/11/2005

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Burgwedel Biotech GmbH

Autoridade responsável:

Ministere De La Sante Division De La Pharmacie Et Des Medicaments

Número da autorização:

V 817/02/08/0734

Data de alteração do estado de autorização:

28/11/2005

Estado-Membro de referência:

Hungria

Número de procedimento:

HU/V/0140/001/MR

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estónia Alemanha Grécia
Irlanda Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Polónia Portugal Eslováquia
Eslovénia Espanha Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041717>