

M+PAC

Auktoriserad

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

M+PAC

M+PAC

M+PAC

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulär användning:

• Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB13

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Italien

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health S.r.l.

Marketing authorisation date:

31/10/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health

Godkännandenummer:

103526

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/04/2007

Referensmedlemsstat:

Ungern

Förfarandenummer:

HU/V/0140/001/MR

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland Grekland
Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen Portugal Slovakien
Slovenien Spanien Sverige Storbritannien (Nordirland)

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

Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041739>