

M+PAC

Auktoriserad

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

M+PAC

M+PAC emulzija za injiciranje

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:

Slovenien

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:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

19/09/2006

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarig myndighet:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Godkännandenummer:

MR/V/0193/001

Datum för ändring av godkännandestatus:

19/09/2006

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)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

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

Märkningstext

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

Bipacksedel

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/600000041720>