

File downloaded on 2026-03-26

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/bg/600000041735>

## M+PAC

Неразрешен

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

### Идентификация на продукта

**Име на лекарството:**

M+PAC

**Активно вещество:**

Налично само в Английски

**Видове животни, за които е предназначен продукта:**

СВИНЯ

**Начин на приложение:**

Интрамускулно приложение

### Данни за продукта

**Активно вещество и концентрация:**

Налично само в Английски

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

**Фармацевтична форма:**

Инжекционна емулсия

**Карентен срок по начин на приложение:**

Интрамускулно приложение:

•

**СВИНЯ**

- Meat and offal. 0 day

---

**Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:**

QI09AB13

---

**Режим на отпускане:**

Налично само в [Чешки](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Литовски](#) [Португалски](#) [Румънски](#) [Словенски](#) [Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Статус на разрешението за търговия:**

Surrendered

---

**Разрешен в:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Гръцки](#) [Английски](#) [Френски](#) [Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Описание на опаковката:**

Налично само в [Английски](#)

---

## Допълнителна информация

**Вид правомощия:**

Налично само в [Английски](#) [Френски](#) [Хърватски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#)  
[Финландски](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Правно основание на разрешението за търговия на продукта:**

Налично само в [Английски](#) [Италиански](#) [Латвийски](#) [Norwegian](#)

---

**Притежател на разрешение за търговия:**

Intervet International B.V.

---

**Дата на разрешение за търговия:**

8/01/2006

---

**Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Отговорен орган:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Номер на разрешението за търговия:**

CY00101V

---

**Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

1/07/2024

---

**Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

HU/V/0140/001/MR

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.