

# M+Pac - Emulsion zur Injektion für Schweine

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

M+Pac - Emulsion zur Injektion für Schweine

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AB13

---

**Abgaberegellung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Österreich

---

**Verfügbar in:**

Österreich

---

**Packungsbeschreibung:**

10 Flaschen zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
5 Flaschen zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
2 Flaschen zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
1 Flasche zu 200 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
1 Flasche zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
10 Flaschen zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
5 Flaschen zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
2 Flaschen zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
1 Flasche zu 100 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
10 Flaschen zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
5 Flaschen zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe  
2 Flaschen zu 50 ml aus HDPE mit Gummistopfen Typ I und Aluminiumbördelkappe

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch Norwegian

---

**Zulassungsinhaber:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Zulassungsdatum:**

10/07/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Zulassungsnummer:**

8-20248

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

10/07/2002

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Ungarn

---

**Verfahrensnummer:**

HU/V/0140/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Zypern Tschechische Republik Dänemark Estland  
Deutschland Griechenland Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg Polen  
Portugal Slowakei Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Kombinierte Datei aller Dokumente

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.