

File downloaded on 2026-04-16

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041713>

## M+PAC

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Produktidentifikation

**Arzneimittel:**

M+PAC

---

**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:**

Tschechische Republik

---

**Verfügbar in:**

Tschechische Republik

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## 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 International B.V.

---

**Zulassungsdatum:**

12/09/2002

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Zuständige Behörde:**

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

---

**Zulassungsnummer:**

97/068/02-C

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

12/09/2002

---

**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

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

Packungsbeilage

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

Etikettierung

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

Kombinierte Datei aller Dokumente

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