

# M+PAC

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Product identification

### Nombre del medicamento:

M+PAC

M+PAC

M+PAC

### Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

### Especies de destino:

Porcino

### Vía de administración:

Vía intramuscular

## Product details

### Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

1.47 Unidad(es) relativa(s) / 1.00 Mililitro(s)

### Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

### Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Italia

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

MSD Animal Health S.r.l.

---

**Marketing authorisation date:**

31/10/2002

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Ministry Of Health

---

**Número de autorización:**

103526

---

**Fecha del cambio de estado de la autorización:**

2/04/2007

---

**Estado miembro de referencia:**

Hungría

---

**Número de procedimiento:**

HU/V/0140/001/MR

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Chipre República Checa Dinamarca Estonia Alemania Grecia  
Irlanda Italia Letonia Lituania Luxemburgo Polonia Portugal Eslovaquia  
Eslovenia España Suecia

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

---

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