

## M+PAC

Ei myönnetty

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

### Valmisteen perustiedot

**Lääkkeen nimi:**

M+PAC

**Vaikuttava aine:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

**Kohde-eläinlajit:**

Sika

**Antoreitti:**

Lihakseen

### Valmistetiedot

**Vaikuttava aine ja vahvuus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)  
1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Lääkemuoto:**

Injektioneste, emulsio

**Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:**

QI09AB13

**Reseptistatus:**

Eläinlääkemääräys

---

**Myyntiluvan tila:**

Revoked

---

**Myönnetty:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Pakkauksen kuvaus:**

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

---

## Lisätiedot

**Luvan tyyppi:**

Marketing Authorisation

---

**Myyntiluvan laillinen peruste:**

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Myyntiluvan haltija:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Myyntiluvan myöntämispäivä:**

1/10/2025

---

**Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Vastaava viranomainen:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Myyntilupnumero:**

R706/02 DGV

---

**Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:**

1/11/2014

---

**Viitejäsenvaltio:**

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Prosessinnumero:**

HU/V/0140/001

---

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Asiakirjat

Combined File of all Documents

Tätä asiakirjaa ei ole tällä kielellä (suomi). Löydät sen toisella kielellä alta.