

## M+PAC

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

### Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

M+PAC

**Substance(s) active(s):**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

**Espèces cibles:**

Porc

**Voie d'administration:**

Voie intramusculaire

### Informations sur le produit

**Substance(s) active(s) / Concentration:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)  
1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Forme pharmaceutique:**

Emulsion injectable

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AB13

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pologne

---

**Disponible en:**

Pologne

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Norwegian

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Intervet International B.V.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

15/03/2006

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorité responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

1641

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

15/03/2006

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0140/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne Grèce  
Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pologne Portugal Slovaquie  
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

## Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.