

# M + PAC Emulsion injectable

Non autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Identification du produit

**Dénomination du médicament:**

M + PAC Emulsion injectable

**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:**

Abandonnée

---

**Autorisé en:**

Belgique

---

**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:**

28/11/2005

---

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

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorité responsable:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Numéro de l'autorisation:**

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

---

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

12/09/2025

---

**État membre de référence:**

Hongrie

---

**Numéro de procédure:**

HU/V/0140/001

---

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

## Documents

Notice

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Résumé des caractéristiques du produit

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Etiquetage

français (PDF)

Publié le: 13/03/2026

[Télécharger](#)

Fichier combinant tous les documents

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