

File downloaded on 2026-04-02

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041715>

## M+PAC

Nem engedélyezett

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

### Termék azonosítása

**Készítmény neve:**

M+PAC

**Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

**Célállat faj:**

sertés

**Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

### Termékjellemzők

**Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

**Gyógyszerforma:**

Emulziós injekció

**Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:**

QI09AB13

**Rendelhetőség:**

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Engedélyezési státusz:**

Surrendered

---

**Engedélyezett -ben:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Csomagolás leírása:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Intervet International B.V.

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

3/07/2002

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Felelős hatóság:**

Danish Medicines Agency

---

**Engedély száma:**

33449

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

27/10/2025

---

**Referencia tagállam:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Eljárás száma:**

HU/V/0140/001

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet) oldalon tájékozódhat

## Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Combined File of all Documents

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.