

M+PAC

Non autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

M+PAC

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AB13

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Rinunciato

Autorizzato in:

Spagna

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

19/06/2002

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Burgwedel Biotech GmbH

Autorità responsabile:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numero di autorizzazione:

1456 ESP

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

14/10/2025

Stato membro di riferimento:

Ungheria

Numero di procedura:

HU/V/0140/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet