

File downloaded on 2026-07-08

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041711>

## 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:**

Austria

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

Disponibile solo in [German](#)

---

## 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:**

Intervet Ges.m.b.H.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

10/07/2002

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

**Numero di autorizzazione:**

8-20248

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

7/04/2026

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.