

File downloaded on 2026-07-09

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

## 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:**

Danimarca

---

**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:**

Intervet International B.V.

---

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

3/07/2002

---

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

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Danish Medicines Agency

---

**Numero di autorizzazione:**

33449

---

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

27/10/2025

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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.