

## M+PAC

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:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Estonia

---

**Disponibile in:**

Estonia

---

**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:**

13/10/2005

---

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

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorità responsabile:**

State Agency Of Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

1482

---

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

13/10/2005

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0140/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania Grecia  
Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Polonia Portogallo Slovacchia  
Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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.