

File downloaded on 2026-04-12

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it/600000041736>

## 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

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

## **Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

### **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:**

Grecia

---

### **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 Hellas A.E.

---

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

10/10/2002

---

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

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autorità responsabile:**

National Organization For Medicines

---

**Numero di autorizzazione:**

24501/03-04-2009/K-0143801

---

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

2/04/2009

---

**Stato membro di riferimento:**

Ungheria

---

**Numero di procedura:**

HU/V/0140/001/MR

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)