

File downloaded on 2026-04-24

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/en/600000041712>

## M+PAC

Nav atļautas

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Zāļu identifikācija

### Zāļu nosaukums:

M+PAC

### Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

### Mērķsugas:

Cūka

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

## Sīkāka informācija par zālēm

### Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.47 relatīvā vienība(s) / 1.00 mililitrs(i)

### Farmaceutiskā forma:

Emulsija injekcijām

### Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATĶvet) kods:

QI09AB13

**Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:**

Recepšu veterinārās zāles

---

**Atļaujas statuss:**

Atsaukta

---

**Atļautas:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

---

## Papildu informācija

**Tiesību tips:**

Marketing Authorisation

---

**Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:**

Pieteikums imunoloģiskām veterinārajām zālēm (Direktīvas 2001/82/EC 13.(d) pants)

---

**Tirdzniecības atļaujas turētājs:**

Intervet International B.V.

---

**Tirdzniecības atļaujas datums:**

28/11/2005

---

**Ražošanas vietas sēriju izlaidei:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Atbildīgā iestāde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Atļaujas numurs:**

Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

---

**Atļaujas statusa maiņas datums:**

12/09/2025

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Procedūras numurs:**

HU/V/0140/001

---

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

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

## Dokumenti

Lietošanas instrukcija

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Marķējuma teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.