

M+PAC

Mhux awtorizzat

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, Inactivated

Informazzjoni dwar il-prodott

Isem tal-medicina:

M+PAC

Sustanza attiva:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Disponibbli biss fi [Bulgaru](#) [Spanjol](#) [Ċek](#) [Daniż](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Grieg](#) [Ingliż](#) [Franċiż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Ungeriz](#) [Olandiż](#) [Rumen](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Metodu ta' amministrazzjoni:

Użu għal ġol-muskoli

Dettalji tal-prodott

Sustanza attiva / Qawwa:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Forma farmaċewtika:

Emulsjoni għall-injezzjoni

Kodiċi veterinarju anatomiku terapewtiku kimiku (ATCvet):

QI09AB13

Status legali tal-provvista:

Disponibbli biss fi [Ċek](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Litwan](#) [Portugiż](#) [Rumen](#) [Sloven](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Status tal-awtorizzazzjoni:

Surrendered

Awtorizzat fi:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Germaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Olandiż](#) [Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Deskrizzjoni tal-pakkett:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)
Disponibbli biss fi [Ingliż](#)

Tagħrif addizzjonali

Tip ta' intitolament:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Franciż](#) [Kroat](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Finlandiż](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Baži ġuridika tal-awtorizzazzjoni tal-prodott:

Disponibbli biss fi [Ingliż](#) [Taljan](#) [Latvjan](#) [Norwegian](#)

Id-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

Data tal-awtorizzazzjoni għall-kummerċjalizzazzjoni:

19/06/2002

Siti ta' manifattura b'rilaxx tal-lott:

Burgwedel Biotech GmbH

Awtorità responsabbli:

Spanish Agency Of Medicines And Medical Devices

Numru tal-awtorizzazzjoni:

1456 ESP

Data tal-bidla fl-istatus tal-awtorizzazzjoni:

14/10/2025

Stat Membru ta' referenza:

Disponibbli biss fi [Spanjol](#) [Ċek](#) [Ġermaniż](#) [Estonjan](#) [Ingliz](#) [Franciż](#) [Taljan](#) [Olandiż](#)
[Portugiż](#) [Slovakk](#) [Żvediż](#) [Iżlandiż](#) [Norwegian](#)

Numru tal-proċedura:

HU/V/0140/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet