

# M+PAC

Geautoriseerd

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

M+PAC

M+Pac

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Varken

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

---

**Farmaceutische vorm:**

Emulsie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

- 

## **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

### **Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB13

---

### **Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Status toelating:**

Valid

---

### **Authorised in:**

Portugal

---

### **Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## **Additional information**

### **Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

MSD Animal Health Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

30/08/2002

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Toelatingsnummer:**

R706/02 DGV

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

1/11/2014

---

**Rapporterende lidstaat:**

Hongarije

---

**Procedurenummer:**

HU/V/0140/001/MR

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland  
Griekenland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg Polen Portugal  
Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000041718>