

File downloaded on 2026-04-04

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/ro/600000041744>

## M+PAC

Neautorizat

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

### Identificarea produsului

**Denumirea medicamentului:**

M+PAC

**Substanța activă:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

**Specia țintă:**

Porc

**Calea de administrare:**

Administrare intramusculară

### Detalii produs

**Substanța activă și concentrație:**

Disponibile numai în [Engleză](#)  
1.47 relative unit(s) / 1.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AB13

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în Estoniană Engleză Franceză Lituaniană Portugheză Suedeză  
Islandeză Norwegian

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

Disponibile numai în Engleză

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în Engleză Franceză Croată Italiană Letonă Finlandeză Suedeză  
Islandeză Norwegian

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în Engleză Italiană Letonă Norwegian

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

MSD Animal Health UK Limited

---

**Data autorizației de comercializare:**

23/05/2002

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Numărul autorizației:**

Vm 01708/3030

---

**Data modificării statusului autorizației:**

15/12/2025

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

HU/V/0140/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Combined File of all Documents

Acest document nu există în această limbă. Îl puteți găsi într -o altă limbă de mai jos.