

# M+PAC

Oprávnený

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

## Product identification

### Názov lieku:

M+PAC

M + PAC Emulsie voor injectie

M + PAC Emulsion injectable

M + PAC Emulsion zur Injektion

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Product details

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

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

### Lieková forma:

Injekčná emulzia

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskulárne použitie:**

- 

**Pig**

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AB13

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

**Stav registrácie:**

Valid

**Authorised in:**

Belgicko

**Opis balenia:**Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)Dostupné len v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

28/11/2005

---

**Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Zodpovedný orgán:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Číslo registrácie:**

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

---

**Dátum zmeny stavu registrácie:**

28/11/2005

---

**Referenčný členský štát:**

Maďarsko

---

**Číslo postupu:**

HU/V/0140/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Cyprus Česko Dánsko Estónsko Nemecko Grécko Írsko  
Taliano Lotyšsko Litva Luxembursko Poľsko Portugalsko Slovensko  
Slovinsko Španielsko Švédsko

Dostupné len v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Označenie obalu

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

---

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