

M+PAC

Ej godkänd

- Mycoplasma hyopneumoniae, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

M+PAC

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
1.47 relative unit(s) / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Övergiven

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

MSD Animal Health UK Limited

Godkännandedatum:

23/05/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 01708/3030

Datum för ändring av godkännandestatus:

15/12/2025

Referensmedlemsstat:

Ungern

Procedurnummer:

HU/V/0140/001

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.