

File downloaded on 2026-04-21

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000041735>

## 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

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

•

## **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

### **Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AB13

---

### **Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

### **Godkännandestatus:**

Övergiven

---

### **Godkänd i:**

Cypern

---

### **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:**

Intervet International B.V.

---

**Godkännandedatum:**

8/01/2006

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Burgwedel Biotech GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

---

**Godkännandenummer:**

CY00101V

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

1/07/2024

---

**Referensmedlemsstat:**

Ungern

---

**Procedurnummer:**

HU/V/0140/001/MR

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Produktresumé

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