

File downloaded on 2026-07-05

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/sv/600000041736>

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:

Grekland

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 Hellas A.E.

Godkännandedatum:

10/10/2002

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Burgwedel Biotech GmbH

Ansvarig myndighet:

National Organization For Medicines

Godkännandenummer:

24501/03-04-2009/K-0143801

Datum för ändring av godkännandestatus:

2/04/2009

Referensmedlemsstat:

Ungern

Procedurnummer:

HU/V/0140/001/MR

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