

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Разрешен

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX suspensija injekcijām cūkām

Активно вещество:

Налично само в [English](#)

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня за уговяване

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

-

свиня за угояване

- All relevant tissues. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB13

Режим на отпускане:

Налично само в [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Налично само в [English](#)

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

30/04/2009

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Отговорен орган:

Food And Veterinary Service

Номер на разрешението за търговия:

V/MRP/09/0014

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

30/04/2009

Референтна държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Процедурен номер:

FR/V/0203/001

Засегната държава членка:

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Lithuanian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Налично само в [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени
продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet

Документи

Кратка характеристика на продукта

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

Листовка

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите
на друг език по-долу.

Данни върху опаковката

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043273>