

Ingelvac MycoFLEX, suspenzija za injekciju, za svinje

Разрешен

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Ingelvac MycoFLEX, suspenzija za injekciju, za svinje

Активно вещество:

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

Карентен срок по начин на приложение:

Интрамукулно приложение:

-

свиня

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB13

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Valid

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Наличен в:

Croatia

Описание на опаковката:

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Налично само в Хърватски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски
Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански

Притежател на разрешение за търговия:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Дата на разрешение за търговия:

22/10/2018

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Отговорен орган:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Номер на разрешението за търговия:

UP/I-322-05/17-01/176

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

31/10/2024

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.