

# INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorizovaný

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

## Product identification

### **Název léčivého přípravku:**

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS  
INGELVAC MYCOFLEX

---

### **Léčivá látka:**

K dispozici pouze v [English](#)

---

### **Cílové druhy zvířat:**

Prase (ve výkrmu)

---

### **Způsob podání:**

Intramuskulární podání

---

## Product details

### **Léčivá látka a síla:**

K dispozici pouze v [English](#)  
1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

### **Léková forma:**

Injekční suspenze

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulární podání:**

• **Prase (ve výkrmu)**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Authorised in:**

Itálie

---

**Popis balení:**

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

13/07/2009

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Odpovědný orgán:**

MdS

---

**Registrační číslo:**

104153

---

**Datum změny stavu registrace:**

13/07/2009

---

**Referenční členský stát:**

Francie

---

**Číslo postupu:**

FR/V/0203/001

---

**Dotčený členský stát:**

Rakousko [Belgie](#) [Bulharsko](#) [Kypr](#) [Česko](#) [Dánsko](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
[Německo](#) [Řecko](#) [Maďarsko](#)

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)  
Irsko Itálie Lotyšsko Litva Lucembursko Nizozemsko Polsko Portugalsko  
Rumunsko Slovensko Slovinsko Španelsko Švédsko  
K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043272>