

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 suspensija injekcijām cūkām

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:

Lotyšsko

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:

30/04/2009

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Odpovědný orgán:

PVD

Registrační číslo:

V/MRP/09/0014

Datum změny stavu registrace:

30/04/2009

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

Documents

Souhrn údajů o přípravku

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

Příbalová informace

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

Označení na obalu

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

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