

Ingelvac MycoFLEX, suspensija za injekciju, za svinje

Autoriseret

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain B-3745, Inactivated

Product identification

Lægemidlets navn:

Ingelvac MycoFLEX, suspensija za injekciju, za svinje

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, suspension

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulær anvendelse:

• **Svin**

- Meat and offal. 0 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AB13

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)
Kun tilgængelig på [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/10/2018

Produktionssteder for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighed:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Markedsføringstilladelsesnummer:

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

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

13/02/2023

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Dette dokument findes ikke på dette sprog (dansk). Du kan finde det på et andet sprog nedenfor.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000078172>