

Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs

Autorisiert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:
• Schwein, zur Fleischproduktion
 - Alle Zielgewebe. 0 day

- intramuskuläre Anwendung:**
• Schwein, zur Fleischproduktion
 - Alle Zielgewebe. 0 day

intramuskuläre Anwendung:
• Schwein, zur Fleischproduktion
 - Alle Zielgewebe. 0 day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AB13

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
Finnish Swedish Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Irland

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Verfügbar nur in English

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

24/07/2009

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zuständige Behörde:

Health Products Regulatory Authority

Zulassungsnummer:

VPA10454/007/001

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/07/2009

Referenzmitgliedstaat:

Frankreich

Verfahrensnummer:

FR/V/0203/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Zypern Tschechische Republik Dänemark
Estland Deutschland Griechenland Ungarn Island Irland Italien Lettland
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumaenien Slowakei
Slowenien Spanien Schweden

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043271>