

Ingelvac MycoFLEX, suspenzija za injekciju, za svinje

Autorisiert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

Ingelvac MycoFLEX, suspenzija za injekciju, za svinje

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in English

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in English

1.00 relative potency / 1.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

•

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AB13

Abgaberegulierung:

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

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Kroatien

Available in:

Kroatien

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Verfügbar nur in [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

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

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/10/2018

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zuständige Behörde:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Zulassungsnummer:

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

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

31/10/2024

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

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