

Ingelvac MycoFLEX ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Εξουσιοδοτημένο

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Product identification

Όνομασία φαρμάκου:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Δραστική ουσία:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Είδη ζώων:

Χοίρος πάχυνσης

Οδός χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση

Product details

Δραστική ουσία / Περιεκτικότητα:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Φαρμακοτεχνική μορφή:

Ενέσιμο εναιώρημα

Χρόνος αναμονής ανά οδό χορήγησης:

Ενδομυϊκή χρήση:**• Χοίρος πάχυνσης**

- All relevant tissues. 0 Ημέρα

Ανατομικός θεραπευτικός χημικός κτηνιατρικός (ATCvet) κωδικός:

QI09AB13

Νομικό καθεστώς προμηθειας:

Διατίθεται μόνο σε Τσεχικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Λετονικά Πορτογαλικά Σλοβενικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Καθεστώς έγκρισης:

Έγκυρη

Εγκεκριμένο σε:

Κύπρος

Περιγραφή συσκευασίας:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά

Additional information

Τύπος δικαιώματος:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Γάλλος Κροατικά Ιταλικά Λετονικά Φινλανδικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Νομική βάση της έγκρισης των προϊόντων:

Διατίθεται μόνο σε Αγγλικά Ιταλικά Λετονικά Norwegian

Κάτοχος άδειας κυκλοφορίας:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ημερομηνία έγκρισης άδειας κυκλοφορίας:

8/10/2009

Παρασκευαστής υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Αρμόδια αρχή:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Αριθμός έγκρισης:

CY00193V

Ημερομηνία αλλαγής του καθεστώτος έγκρισης:

17/09/2014

Κράτος Μέλος αναφοράς:

Διατίθεται μόνο σε Ισπανικά Τσεχικά Γερμανικά Εσθονικά Αγγλικά Γάλλος Ιταλικά Ολλανδικά Πορτογαλικά Σλοβακικά Σουηδικά Ισλανδικά Norwegian

Αριθμός διαδικασίας:

FR/V/0203/001

Ενδιαφερόμενο Κράτος Μέλος:

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβακικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Ρουμανικά](#) [Σλοβακικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβακικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβακικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Κροατικά](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβακικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Ισπανικά](#) [Τσεχικά](#) [Γερμανικά](#) [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Ιταλικά](#) [Ολλανδικά](#) [Πορτογαλικά](#) [Σλοβακικά](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Διατίθεται μόνο σε [Εσθονικά](#) [Αγγλικά](#) [Γάλλος](#) [Σουηδικά](#) [Ισλανδικά](#) [Norwegian](#)

Για πρόσβαση σε Αναφορές πιθανολογούμενων ανεπιθύμητων ενεργειών μετά απο χορήγηση κτηνιατρικών φαρμάκων, παρακαλείστε να ανατρέξετε εδώ www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043238>