

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Volitatud

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Product identification

Ravimi nimetus:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX suspensija injekcijām cūkām

Toimeaine:

Turustatakse ainult [English](#)

Loomaliigid:

siga (nuumsiga)

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Product details

Toimeaine / Tugevus:

Turustatakse ainult [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Ravimvorm:

Süstesuspensioon

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskulaarne:

-

signa (nuumsigna)

- All relevant tissues. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilise keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kohane kood:

QI09AB13

Õiguslik tarnestaatus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Authorised in:

Läti

Pakendi kirjeldus:

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Turustatakse ainult [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Turustatakse ainult [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Turustatakse ainult [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2009

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Vastutav asutus:

Food And Veterinary Service

Authorisation number:

V/MRP/09/0014

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

30/04/2009

Viiteliikmesriik:

Prantsusmaa

Müügiloomenetluse number:

FR/V/0203/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Küpros Tšehhi Taani Eesti Saksamaa Kreeka
Ungari Island Iirimaa Itaalia Läti Leedu Luksemburg Holland Poola
Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania Rootsi
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Documents

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

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