

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorisé

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Product identification

Dénomination du médicament:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS
Ingelvac MycoFLEX, süstesuspensioon sigadele

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en Anglais
1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:**• Porc (pour engraissement)**

- Tous les tissus éligibles. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AB13

Statut juridique de la production:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Estonie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

17/04/2009

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorité responsable:

RAVIMIAMET

Numéro de l'autorisation:

1552

Date de modification du statut de l'autorisation:

17/04/2009

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0203/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Chypre Tchéquie Danemark Estonie Allemagne
Grèce Hongrie Islande Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043269>