

Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Porc (pour la reproduction)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

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

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc (pour engraissement)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

-

Porc (pour la reproduction)

- Tous les tissus éligibles. 0 day

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

QI09AB13

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire non soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Irlande

Description des conditionnements:

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](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

24/07/2009

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorité responsable:

Health Products Regulatory Authority

Numéro de l'autorisation:

VPA10454/007/001

Date de modification du statut de l'autorisation:

24/07/2009

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)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet