

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Viðurkennt

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Product identification

Heiti lyfs:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Dýrategundir:

Svín (til fitunar)

Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

Withdrawal period by route of administration:

Til notkunar í vöðva:

• **Svín (til fitunar)**

- All relevant tissues. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf):

QI09AB13

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða markaðsleyfis:

Gilt

Authorised in:

Kýpur

Áletrun:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Lagagrundvöllur vöruleyfis:

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

8/10/2009

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00193V

Dagsetning leyfisbreytingar:

17/09/2014

Umsjónarland (RMS):

Frakkland

Númer verkferlis:

FR/V/0203/001

Þátttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Þýskaland
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð
Bretland (Norður-Írland)

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

Documents

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenskan). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

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