

# 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 suspenzija za injiciranje za prašiče

---

### 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:**

Slóvenía

---

**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:**

1/04/2009

---

**Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

JAZMP

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

MR/V/0173/001

---

**Dagsetning leyfisbreytingar:**

1/04/2009

---

**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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

### Samantekt á eiginleikum lyfs

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

### Fylgiseðill

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

### Áletranir

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043276>