

# INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Heimilað

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín (til fitunar)

Svín (til undaneldis)

### Leið stjórnýslu:

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

### Lyfjaform:

Stungulyf, dreifa

## **Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**

### **Til notkunar í vöðva:**

- 

#### **Svín (til fitunar)**

- All relevant tissues. 0 dagar

- 

#### **Svín (til undaneldis)**

- All relevant tissues. 0 dagar

---

## **ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):**

QI09AB13

---

## **Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

## **Staða leyfis:**

Gilt

---

## **Heimilað í:**

Slóvenía

---

## **Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

---

## Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

---

**Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

1/04/2009

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

MR/V/0173/001

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

1/04/2009

---

**Umsjónarland (RMS):**

Frakkland

---

**Ferilsnúmer:**

FR/V/0203/001

---

**Þátttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Kýpur Tékkland Danmörk Eistland Pýskaland  
Grikkland Ungverjaland Ísland Írland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg  
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Svíþjóð

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

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

Fylgiseðill

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

Áletranir

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

Combined File of all Documents

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

eu-puar-frv0203001-mr-rpe231-en.pdf