

# INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

## Product identification

### **Denominazione del medicinale:**

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

---

### **Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suini (da ingrasso)

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Product details

### **Principio attivo / Dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

### **Forma farmaceutica:**

Sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Suini (da ingrasso)**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AB13

---

**Status giuridico della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Authorised in:**

Cipro

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

8/10/2009

---

**Siti di produzione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Ministry Of Agriculture Rural Development And Environment

---

**Numero di autorizzazione:**

CY00193V

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

17/09/2014

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0203/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Danimarca Estonia Germania  
Grecia Ungheria Islanda Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo  
Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia  
Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

---

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