

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, injekcinė suspensija kiaulėms

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:

Lituania

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:

28/04/2009

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/09/1844/001-004

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

2/04/2014

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

Documents

RV1844.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043242>