

# INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Geautoriseerd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

## Product identification

**Naam van het geneesmiddel:**

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX, süstesuspensiooñ sigadele

---

**Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

**Doeldiersoort(en):**

Vleesvarkens

---

**Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

---

## Product details

**Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

---

**Farmaceutische vorm:**

Suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

• **Vleesvarkens**

- All relevant tissues. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AB13

---

**Afleverstatus:**

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status toelating:**

Valid

---

**Authorised in:**

Estland

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

17/04/2009

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Verantwoordelijke instantie:**

RAVIMIAMET

---

**Toelatingsnummer:**

1552

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

17/04/2009

---

**Rapporterende lidstaat:**

Frankrijk

---

**Procedurenummer:**

FR/V/0203/001

---

**Betrokken lidstaten:**

Oostenrijk België Bulgarije Cyprus Tsjechië Denemarken Estland Duitsland  
Griekenland Hongarije IJsland Ierland Italië Letland Litouwen Luxemburg  
Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje Zweden

Alleen beschikbaar 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

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043269>