

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorisert

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac Mycoflex Suspensie voor injectie

Ingelvac Mycoflex Suspension injectable

Ingelvac Mycoflex Injektionssuspension

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktegris

ungpurke

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

slaktegris

- Alt relevant vev. 0 dag

-

ungpurke

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB13

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BE

Tilgjengelig i:

BE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

27/04/2009

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Godkjenningsnummer:

BE-V340085

Status for endring av markedsføringstillatelse:

27/04/2009

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ DK EE DE EL HU IS Irland IT LV LT LU NL PL
PT RO SI SI ES SE

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.