

# INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorisert

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

## Product identification

**Legemidlets navn:**

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION INJECTABLE POUR PORCINS  
INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

---

**Virkestoff:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

**Dyrearter:**

slaktegris

---

**Administrering:**

Intramuskulær bruk

---

## Product details

**Virkestoff / Styrke:**

Tilgjengelig bare i [English](#)  
1.00 enzym-koblet immunadsorberende analyseenhet / 1.00 Dose

---

**Legemiddelform:**

Injeksjonsvæske, suspensjon

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulær bruk:****• slaktegris**

- Alt relevant vev. 0 dag

---

**Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):**

QI09AB13

---

**Utleveringsbestemmelser :**

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning unntatt for noen pakningsstørrelser

---

**Status for markedsføringstillatelse:**

Gyldig

---

**Authorised in:**

FR

---

**Pakningsvedlegg:**

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

Tilgjengelig bare i [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:**

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

---

**Innehaver av markedsføringstillatelse:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

17/07/2008

---

**Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Ansvarlig myndighet:**

ANSES

---

**Godkjenningsnummer:**

FR/V/4776979 1/2008

---

**Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:**

17/07/2018

---

**Referanse medlemsstat:**

FR

---

**Prosedyrenummer:**

FR/V/0203/001

---

**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

---

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

## Documents

Preparatomtale

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043236>