

Ingelvac MycoFLEX, suspenzija za injekciju, za svinje

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ingelvac MycoFLEX, suspenzija za injekciju, za svinje

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)
1.00 relative potency / 1.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AB13

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Croácia

Disponibilidade:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em croata

Disponível apenas em [croata](#)

Disponível apenas em [croata](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

22/10/2018

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

UP/I-322-05/17-01/176

Data da alteração do estado de autorização:

23/04/2026

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.