

Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs

Autorizat

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Identificarea produsului

Denumirea medicamentului:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX suspension for injection for pigs

Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Specia țintă:

Porc (pentru îngrășat)

Porc (pentru reproducție)

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Detalii produs

Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

1.00 unitate a testului imunoenzimatic ELISA / 1.00 mililitru(i)

Forma farmaceutică:

Suspensie injectabilă

Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:

Administrare intramusculară:

-

Porc (pentru îngrășat)

- All relevant tissues. 0 zi

-

Porc (pentru reproducție)

- All relevant tissues. 0 zi

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AB13

Statusul legal privind eliberarea:

Produs medicinal veterinar care se eliberează fără prescripție veterinară

Status autorizație:

Valid

Autorizat în:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)
Disponibile numai în [Engleză](#)

Informații suplimentare

Tip de drept:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data autorizației de comercializare:

24/07/2009

Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoritatea responsabilă:

Health Products Regulatory Authority

Numărul autorizației:

VPA10454/007/001

Data modificării statusului autorizației:

24/07/2009

Statul membru de referință:

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedează](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Numărul procedurii:

FR/V/0203/001

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

România

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#)
[Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#)
[Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

Disponibile numai în [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Lituaniană](#) [Portugheză](#) [Suedeză](#)
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să
accesați www.adrreports.eu/vet