

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Auktoriserad

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain J, Inactivated

Product identification

Läkemedlets namn:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac MycoFLEX suspensija injekcijām cūkām

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Product details

Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulär användning:****• Svin (slaktsvin)**

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB13

Rättslig status för tillhandahållande:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Authorised in:

Lettland

Beskrivning av förpackning:

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Rättslig grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

30/04/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarig myndighet:

PVD

Godkännandenummer:

V/MRP/09/0014

Datum för ändring av godkännandestatus:

30/04/2009

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Förfarandenummer:

FR/V/0203/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Cypern Tjeckien Danmark Estland Tyskland
Grekland Ungern Island Irland Italien Lettland Litauen Luxemburg
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Sverige Storbritannien (Nordirland)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documents

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Märkningstext

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000043273>