

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Godkänd

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain J, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

INGELVAC MYCOFLEX SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Ingelvac Mycoflex Suspension injectable

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin (slaktsvin)

Svin (avelssvin)

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 enzyme-linked immunosorbent assay unit / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin (slaktsvin)

- All relevant tissues. 0 dygn

-

Svin (avelssvin)

- All relevant tissues. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AB13

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Luxemburg

Tillgänglig i:

Luxemburg

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)
Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Godkännandedatum:

27/04/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarig myndighet:

Ministry Of Health And Social Security

Godkännandenummer:

V 642/09/07/1007

Datum för ändring av godkännandestatus:

27/04/2009

Referensmedlemsstat:

Frankrike

Procedurnummer:

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)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet