

Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain PRRS 94881, Live
- Water for injection

Autorizovaný

Product identification

Název léčivého přípravku:

Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Ingelvac PRRSFLEX EU Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Ingelvac PRRSFLEX EU Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Ingelvac PRRSFLEX EU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Léčivá látka:

- K dispozici pouze v [English](#)
- K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

- Prase

Způsob podání:

- Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

- K dispozici pouze v [English](#)
3981070.00
tissue culture infective dose 50
/
1.00
millilitre(s)
- K dispozici pouze v [English](#)
1.00
other
/
1.00
millilitre(s)

Léková forma:

- Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Withdrawal period by route of administration:

Additional information

Entitlement type:

- K dispozici pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právní základ registrace pŕípravku:

- K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 16/06/2015

Výrobní místa s propouštŕním ŕarží:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
- Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Odpovŕdný orgán:

- Federal Agency For Medicines And Health Products

Registraŕní ŕíslo:

- BE-V474844

Datum zmŕny stavu registrace:

- 16/06/2015

Referenŕní ŕlenský stát:

- Irsko

ŕíslo postupu:

- IE/V/0443/001

Dotŕený ŕlenský stát:

- Rakousko
- Belgie
- Bulharsko
- Chorvatsko
- Kypr
- ŕesko

- K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Francie
- Německo
- Šecko
- Maňarsko
- Itálie
- Lotyšsko
- Lichtenštejnsko
- Litva
- Lucembursko
- Nizozemsko
- Polsko
- Portugalsko
- Rumunsko
- Slovensko
- Slovinsko
- Španelsko
- K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Informace o produktu

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

[Další jazyky \(3\)](#)

Dutch (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stážení](#)

English (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stážení](#)

French (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stážení](#)

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže ji najdete v jiném jazyce.

[Další jazyky \(3\)](#)

Dutch (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stážení](#)

French (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stážení](#)

German (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stážení](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089727>