

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

Autorisiert

Product identification

Name des Arzneimittels:

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

Ingelvac PRRSFLEX EU ?????????? ? ???????????? ?? ???????????? ?????????? ?? ????????

Arzneilicher Wirkstoff:

- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

- Schwein

Art der Anwendung:

- intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

- Verfügbar nur in [English](#)
3981070.00
tissue culture infective dose 50
/
1.00
millilitre(s)
- Verfügbar nur in [English](#)
1.00
other
/
1.00
millilitre(s)

Darreichungsform:

- Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

- intramuskuläre Anwendung

- Schwein
 - Fleisch und Innereien
- 0
day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

- QI09AD03

Abgaberegelung:

- Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

- Zulassung gültig

Authorised in:

- Bulgarien

Beschreibung der Verpackung:

- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)
- Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

- Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

- Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 8/03/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

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

Zuständige Behörde:

- Bulgarian Food Safety Authority

Zulassungsnummer:

- 0022-2496

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

- 5/03/2020

Referenzmitgliedstaat:

- Irland

Verfahrensnummer:

- IE/V/0443/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

- Österreich
- Belgien
- Bulgarien
- Kroatien
- Zypern
- Tschechische Republik
- Estland
- Frankreich
- Deutschland
- Griechenland

- Ungarn
- Italien
- Lettland
- Liechtenstein
- Litauen
- Luxemburg
- Niederlande
- Polen
- Portugal
- Rumänien
- Slowakei
- Slowenien
- Spanien
- Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Produktinformation

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(2\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Herunterladen](#)

English (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Herunterladen](#)

Package Leaflet and Labelling

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (Deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

[Andere Sprachen \(1\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Herunterladen](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089726>