

Ingelvac PRRSFLEX EU

lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Ingelvac PRRSFLEX EU λυοφιλοποιημένο υλικό και Ingelvac PRRSFLEX EU διαλύτης για ενέσιμο εναιώρημα για χοίρους

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

3981070.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Otra / 1.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AD03

Régimen jurídico de dispensación:

Disponible únicamente en [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)
[Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Authorised in:

Chipre

Descripción del empaquetado:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)
Disponible únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/04/2015

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autoridad responsable:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Número de autorización:

CY00503V

Fecha del cambio de estado de la autorización:

1/06/2020

Estado miembro de referencia:

Irlanda

Número de procedimiento:IE/V/0443/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Estonia Francia
Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Liechtenstein Lituania Luxemburgo
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia
España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089725>