

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

Autorisé

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

Product identification

Dénomination du médicament:

Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Ingelvac PRRSFLEX EU, Lyofilizát a rozpouštědlo pro injekční suspenzi

Substance active:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Product details

Substance active / Dosage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.00 other / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Withdrawal period by route of administration:

Voie intramusculaire:

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AD03

Statut juridique de la production:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Statut de l'autorisation:

Valide

Authorised in:

Tchéquie

Description de l'emballage:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)
Disponible uniquement en [Anglais](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base juridique de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

11/03/2015

Sites de fabrication pour la libération des lots:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/024/15-C

Date de modification du statut de l'autorisation:

11/03/2015

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0443/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Notice

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Etiquetage

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089711>