

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Ingelvac PRRSFLEX EU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

3981070.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche

Disponible en:

Autriche

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

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

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

4/05/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Autorité responsable:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Numéro de l'autorisation:

836148

Date de modification du statut de l'autorisation:

4/05/2015

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 Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Etiquetage

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.

Résumé des caractéristiques du produit

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