

# Ingelvac PRRSFLEX EU

## lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Viðurkennt

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

## Product identification

### Heiti lyfs:

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

---

### Virkt efni:

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

### Dýrategundir:

Svín

---

### Íkomuleið:

Til notkunar í vöðva

---

## Product details

### Virkt efni / Styrkur:

Aðeins í boði í [English](#)

3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitre(s)

Aðeins í boði í [English](#)  
1.00 other / 1.00 millilitre(s)

---

**Lyfjaform:**

Frostpurkað stungulyf og leysir, dreifa

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Til notkunar í vöðva:**

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

---

**ATC flokkun (dýralyf):**

QI09AD03

---

**Lögformleg staða:**

Ávísunarskylt dýralyf

---

**Staða markaðsleyfis:**

Gilt

---

**Authorised in:**

Írland

---

**Áletrun:**

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

Aðeins í boði í [English](#)

---

## Additional information

### **Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

### **Lagagrundvöllur vöruleyfis:**

Aðeins í boði í [English](#) [Italian](#)

---

### **Markaðsleyfishafi:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Marketing authorisation date:**

2/04/2015

---

### **Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Ábyrgt yfirvald:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Markaðsleyfisnúmer:**

VPA10454/008/001

---

### **Dagsetning leyfisbreytingar:**

2/04/2015

---

### **Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

### **Númer verkferlis:**

IE/V/0443/001

---

**Páttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland  
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Liechtenstein Litáen  
Lúxemborg Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenzkan). Þú getur fundið það á öðru  
tungumáli hér að neðan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089699>