

Ingelvac PRRSFLEX EU

Viðurkennt

lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

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

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

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

Lyfjaform:

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:**Til notkunar í vöðva:**

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AD03

Lögformleg staða:

Aðeins fáanlegt í [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Kýpur

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)
Aðeins fáanlegt í [English](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

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

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

22/04/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Veterinary Services, Ministry Of Agriculture, Natural Resources And Environment

Markaðsleyfisnúmer:

CY00503V

Dagsetning á breytingu stöðu:

1/06/2020

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0443/001

Pátttökulönd (CMS):

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

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á
www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

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

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/600000089725>