

Ingelvac PRRSFLEX EU

Autorizzato

lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

Ingelvac PRRSFLEX EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Ingelvac PRRSFLEX EU liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za prašiče

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- carni e frattaglie. 0 giorno

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):

QI09AD03

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised in:

Slovenia

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

16/03/2015

Siti di produzione e rilascio dei lotti:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorità responsabile:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numero di autorizzazione:

DC/V/0495/001

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

16/03/2015

Stato membro di riferimento:

Irlanda

Numero di procedura:

IE/V/0443/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Liechtenstein Lituania
Lussemburgo Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo Romania Slovacchia
Slovenia Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

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

Documents

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.