

# Ingelvac PRRSFLEX EU

## lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

3981070.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitro(i)

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI09AD03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria

---

**Disponibile in:**

Austria

---

**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](#)

---

## Ulteriori informazioni

### **Tipo di diritto:**

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

---

### **Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

4/05/2015

---

### **Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Autorità responsabile:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Numero di autorizzazione:**

836148

---

### **Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

4/05/2015

---

### **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 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](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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.

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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