

# 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
- Water for injection

### Product identification

**Denominazione del medicinale:**

Ingelvac PRRSFLEX EU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

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

---

**Principio attivo:**

Disponibile solo in [English](#)

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)

Disponibile solo in [English](#)  
1.00 other / 1.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Uso intramuscolare:**

• **Suino**

- carne e visceri. 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:**

Liechtenstein

---

**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:**

4/05/2015

---

### **Siti di produzione 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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

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

## Documents

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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089721>