

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

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

Geautoriseerd

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

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

Ingelvac PRRSFLEX EU ?????????? ? ?????????????? ?? ?????????????? ?????????? ?? ?????????

Werkzame stof:

- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

- Varken

Toedieningsweg:

- Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

- Alleen beschikbaar in [English](#)
3981070.00
tissue culture infective dose 50
/
1.00
millilitre(s)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
1.00
other
/
1.00
millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

- Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

- Intramusculair gebruik

- Varken
 - Meat and offal
- 0
day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code):

- QI09AD03

Afleverstatus:

- Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

- Valid

Authorised in:

- Bulgarije

Package description:

- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)
- Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

- Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

- Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 8/03/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH
- Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Verantwoordelijke instantie:

- Bulgarian Food Safety Authority

Toelatingsnummer:

- 0022-2496

Wijzigingsdatum status toelating:

- 5/03/2020

Rapporterende lidstaat:

- Ierland

Procedurenummer:

- IE/V/0443/001

Betrokken lidstaten:

- Oostenrijk
- België
- Bulgarije
- Kroatië
- Cyprus
- Tsjechië
- Estland
- Frankrijk
- Duitsland
- Griekenland

- Hongarije
- Italië
- Letland
- Liechtenstein
- Litouwen
- Luxemburg
- Nederland
- Polen
- Portugal
- Roemenië
- Slowakije
- Slovenië
- Spanje
- Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Productinformatie

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

[Andere talen \(2\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Downloaden](#)

English (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Downloaden](#)

Package Leaflet and Labelling

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

[Andere talen \(1\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Downloaden](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089726>