

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

Autorisert

Product identification

Legemidlets navn:

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

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

Virkestoff:

- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)

Dyrearer:

- gris

Administrering:

- Intramuskulær bruk

Product details

Virkestoff / Styrke:

- Tilgjengelig bare i [English](#)
3981070.00
Vevskultur infeksiøs dose 50
/
1.00
milliliter
- Tilgjengelig bare i [English](#)
1.00
Andre
/
1.00
milliliter

Legemiddelform:

- Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Withdrawal period by route of administration:

- Intramuskulær bruk

- gris
 - Slakt
- 0
- dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

- QI09AD03

Utleveringsbestemmelser :

- Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

- Gyldig

Authorised in:

- BG

Pakningsvedlegg:

- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)
- Tilgjengelig bare i [English](#)

Additional information

Entitlement type:

- Marketing Authorisation

Rettslig grunnlag for produktgodkjenning:

- Tilgjengelig bare i [English Italian](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 8/03/2015

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

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

Ansvarlig myndighet:

- Bulgarian Food Safety Authority

Godkjenningsnummer:

- 0022-2496

Dato for endring av status for markedsføringstillatelse:

- 5/03/2020

Referanse medlemsstat:

- Irland

Prosedyrenummer:

- IE/V/0443/001

Gjeldende medlemsstater:

- AT
- BE
- BG
- HR
- Kypros
- CZ
- EE
- FR
- DE
- EL
- HU
- IT
- LV

- LI
- LT
- LU
- NL
- PL
- PT
- RO
- SI
- SI
- ES
-

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

Documents

Produktinformasjon

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

[Andre språk \(2\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Nedlasting](#)

English (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Nedlasting](#)

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norwegian). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

[Andre språk \(1\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Nedlasting](#)

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