

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

Upoważnienia

Product identification

Nazwa leku:

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

INGELVAC PRRSFLEX EU ?????????????? ?????? ??? ?????????? ??? ?????????? ?????????? ??? ??????????

Numer pozwolenia:

- Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Docelowe gatunki zwierząt:

- Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

- Podanie domięśniowe

Product details

Numer pozwolenia / Moc :

- Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
3981070.00
tissue culture infective dose 50
/
1.00
millilitre(s)
- Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)
1.00
other
/
1.00
millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

- Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwa?

Withdrawal period by route of administration:

- Podanie dominiowe
 - Pig
 - Meat and offal
0
day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej? (ATCvet):

- QI09AD03

Status prawny dostawy:

- Dostępny wyłącznie w [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Status pozwolenia:

- Valid

Authorised in:

- Dostępny wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis pakietu:

- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)
- Dostępny wyłącznie w [Angielski](#)

Additional information

Entitlement type:

- Dostępne wyjącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna zezwolenia na produkt:

- Dostępne wyjącznie w [Angielski](#) [Italian](#)

Podmiot odpowiedzialny:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 5/08/2020

Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:

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

Organ odpowiedzialny:

- National Organization For Medicines

Numer pozwolenia:

- 81011/06-08-2020/K-0207401

Data zmiany statusu pozwolenia:

- 10/01/2022

Referencyjne państwo czonkowskie:

- Dostępne wyjącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Numer procedury:

- IE/V/0443/001

Zainteresowane państwa czonkowskie:

- Dostępne wyjącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyjącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyjącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyjącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)
- Dostępne wyznacznie w [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

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

Documents

Informacje o produkcji

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.

[Inne języki \(2\)](#)

Angielski (PDF)

Published on: 3/05/2024

[Pobiera?](#)

Greek (PDF)

Published on: 3/05/2024

[Pobiera?](#)

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089709>