

# Ingelvac PRRSFLEX EU

## lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

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

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês  
3981070.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 mililitro(s)

---

**Forma farmacêutica:**

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

---

**Intervalo de segurança por via de administração:**

**Via intramuscular:**

- 

**Pig**

- Meat and offal. 0 dia

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AD03

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Autorizado

---

**Autorizado em:**

Irlanda

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

### **Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

---

### **Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

---

### **Titular da autorização de introdução no mercado:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Data de autorização de introdução no mercado:**

2/04/2015

---

### **Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Autoridade responsável:**

Health Products Regulatory Authority

---

### **Número da autorização:**

VPA10454/008/001

---

### **Data da alteração do estado de autorização:**

2/04/2015

---

### **Estado-Membro de referência:**

Irlanda

---

**Número de procedimento:**

IE/V/0443/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Estónia França  
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Listenstaine Lituânia Luxemburgo  
Países Baixos Noruega Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia  
Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.