

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

Autorizado

## Product identification

Nome do medicamento:

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

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

Substância ativa:

- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

- Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

- Via intramuscular

## Product details

Substância ativa / Dosagem:

- Disponível apenas em [English](#)  
3981070.00  
tissue culture infective dose 50  
/  
1.00  
mililitro(s)
- Disponível apenas em [English](#)  
1.00  
other  
/  
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 anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

- QI09AD03

Estatuto jurídico do fornecimento:

- Medicamento sujeito a receita médica

Estado da autorização:

- Valid

Autorizado em:

- Grécia

Descrição da embalagem:

- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)
- Disponível apenas em [English](#)

## **Additional information**

Tipo de direito:

- Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

- Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 5/08/2020

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

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

Autoridade responsável:

- National Organization For Medicines

Número da autorização:

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

Data de alteração do estado de autorização:

- 10/01/2022

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
- Polónia
- Portugal
- Roménia
- Eslováquia
- Eslovénia
- Espanha
- Disponível apenas em [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

### Informação do produto

Resumo das características do medicamento

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

[Outros idiomas \(2\)](#)

English (PDF)

Published on: 3/05/2024

[Baixar](#)

Greek (PDF)

Published on: 3/05/2024

[Baixar](#)

---

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