

# Ingelvac PRRSFLEX EU

## lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Oprávněný

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

## Identifikácia lieku

### Názov lieku:

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

### Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

### Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

### Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

## Podrobnosti o lieku

### Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

3981070.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

---

**Lieková forma:**

Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

---

**Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**

**Intramuskulárne použitie:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):**

QI09AD03

---

**Právny stav dodávky:**

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

**Stav registrácie:**

Valid

---

**Registrovaný v/vo:**

Grécko

---

**Opis balenia:**

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

---

## Ďalšie informácie

### **Anglicky:**

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)  
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

---

### **Právny základ pre registráciu produktu:**

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#)

---

### **Držiteľ rozhodnutia o registrácii:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Dátum registrácie lieku:**

5/08/2020

---

### **Miesta výroby na uvoľnenie šarže:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

---

### **Zodpovedný orgán:**

National Organization For Medicines

---

### **Číslo registrácie:**

81011/06-08-2020/K-0207401

---

### **Dátum zmeny stavu registrácie:**

10/01/2022

---

### **Referenčný členský štát:**

Írsko

---

**Číslo postupu:**IE/V/0443/001

---

**Dotknuté členské štáty:**

Rakúsko Belgicko Bulharsko Chorvátsko Cyprus Česko Estónsko Francúzsko  
Nemecko Grécko Maďarsko Taliansko Lotyšsko Lichtenštajnsko Litva  
Luxembursko Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko Rumunsko Slovensko  
Slovinsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Písomná informácia pre používateľa

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.