

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

Oprávněný

## Product identification

Názov lieku:

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

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

Účinná látka:

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

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

- Intramuskulárne použitie

## Product details

Účinná látka a sila:

- Dostupné len v [English](#)  
3981070.00  
tissue culture infective dose 50  
/  
1.00  
millilitre(s)
- Dostupné len v [English](#)  
1.00  
other  
/  
1.00  
millilitre(s)

Lieková forma:

- Lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu

Withdrawal period by route of administration:

- Intramuskulárne použitie
  - Pig
    - Meat and offal  
0  
day

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

- QI09AD03

Právny stav dodávky:

- Dostupné len v [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

- Valid

Authorised in:

- Bulharsko

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](#)
- Dostupné len v [English](#)

## **Additional information**

Entitlement type:

- Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

- Dostupné len v [English](#) [Italian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

- Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

- 8/03/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

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

Zodpovedný orgán:

- Bulgarian Food Safety Authority

Číslo registrácie:

- 0022-2496

Dátum zmeny stavu registrácie:

- 5/03/2020

Referenčný členský štát:

- Írsko

Číslo postupu:

- IE/V/0443/001

Dotknuté členské štáty:

- Rakúsko
- Belgicko
- Bulharsko
- Chorvátsko
- Cyprus
- Česko
- Estónsko
- Francúzsko
- Nemecko
- Grécko

- Ma?arsko
- Taliansko
- Lotyšsko
- Lichtenštajnsko
- Litva
- Luxembursko
- Holandsko
- Po?sko
- Portugalsko
- Rumunsko
- Slovensko
- Slovinsko
- Španielsko
- Dostupné len v [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

### Informácie o produkte

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (sloven?ina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

[Ostatné jazyky \(2\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stiahnu?](#)

English (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stiahnu?](#)

Package Leaflet and Labelling

Tento dokument v tomto jazyku (sloven?ina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.

[Ostatné jazyky \(1\)](#)

Bulgarian (PDF)

Published on: 25/03/2022

[Stiahnu?](#)

---

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