

BIOSUIS PRRS inact Eu+Am vakcina A.U.V.

Разрешен

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, Inactivated

Product identification

Име на ветеринарномедицинския продукт:

BIOSUIS PRRS inact Eu+Am vakcina A.U.V.

Активна субстанция:

Налично само на [English](#)

Налично само на [English](#)

Видове животни, за които е предназначен вмп:

СВИНЯ

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Product details

Активна субстанция / Концентрация :

Налично само на [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Налично само на [English](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Withdrawal period by route of administration:**Интрамускулно приложение:**

- **свиня**

- Meat and offal. 0 day

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AA05

Режим на отпускане Режим на отпускане:

Налично само на [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Статус на лиценза:

Valid

Authorised in:

Налично само на [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Описание на опаковката:

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Налично само на [Hungarian](#)

Additional information

Entitlement type:

Налично само на [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Правно основание за лицензирането на продукта:

Налично само на [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Притежател на лиценза за употреба:

Alpha-Vet Kft.

Marketing authorisation date:

11/01/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Bioveta a.s.

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на лиценза:

Тази информация не е налична за този продукт.

Дата на промяна в статуса на лиценза:

11/01/2017

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084639>