

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Autoriseret

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain ATCC VR 2332, Live
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain ATCC VR 2332, Live

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Lægemiddelform:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

Tilbageholdelsestid efter administrationsrute:

Intramuskulær anvendelse:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dag

- Meat and offal. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AD03

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Gyldig

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Tilgængelig i:

Denmark

Pakningsbeskrivelse:

10 doser pulver og solvens (20 ml) til injektionsvæske, suspension, i hætteglas

50 doser pulver og solvens (100 ml) til injektionsvæske, suspension, i hætteglas

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dato for markedsføringstilladelse:

18/06/1996

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

Ansvarlig myndighed:

Danish Medicines Agency

Markedsføringstilladelsesnummer:

17422

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

18/06/1996

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Produktresumé