

Ingelvac Aujeszky MLV plus

Autoriseret

- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live

Product identification

Lægemidlets navn:

Ingelvac Aujeszky MLV plus

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyrearter:

Svin

Pattegris

Administrationsvej:

Intrakutan anvendelse

Nasal anvendelse

Intramuskulær anvendelse

Product details

Aktiv substans / Styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

19952600.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, opløsning

Withdrawal period by route of administration:

Intrakutan anvendelse:**• Svin**

- Meat and offal. 7 day

• Pattegris

- Meat and offal. 7 day

Nasal anvendelse:**• Svin**

- Meat and offal. 7 day

• Pattegris

- Meat and offal. 7 day

Intramuskulær anvendelse:**• Svin**

- Meat and offal. 7 day

• Pattegris

- Meat and offal. 7 day

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AD01

Udleveringsbestemmelse:

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

Godkendelsesstatus:

Valid

Authorised in:

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

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Kun tilgængelig på [German](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Lovgrundlag for godkendelse:

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

19/07/1997

Produktionssteder for batchfrigivelse:

IDT Biologika GmbH

Ansvarlig myndighed:

Paul-Ehrlich-Institut

Markedsføringstilladelsesnummer:

320a/93

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

15/08/2008

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000090190>