

# UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Zugelassen

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain VP-046 BIS, Live

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
Unistrain PRRS lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schwein

### Art der Anwendung:

intradermale Anwendung  
intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Darreichungsform:**

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intradermale Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AD03

---

**Abgaberegulierung:**

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Dänemark

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

[illegible]

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zulassungsdatum:**

16/12/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Danish Medicines Agency

---

**Zulassungsnummer:**

58176

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

16/12/2016

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

**Verfahrensnummer:**

IE/V/0287/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Tschechische Republik Dänemark  
Estland Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland  
Litauen Luxemburg Malta Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

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

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.