

Porcilis PRRS liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti kiaulėms

Nicht
autorisiert

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain DV, Live

Product identification

Name des Arzneimittels:

Porcilis PRRS liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti kiaulėms

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung
subkutane Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

subkutane Anwendung:

• **Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 day

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

QI09AD03

Abgaberegulierung:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Zulassungsstatus:

Surrendered

Authorised in:

Litauen

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Verfügbar nur in [Lithuanian](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Zuständige Behörde:

State Food And Veterinary Service

Zulassungsnummer:

LT/2/02/1385/001-008

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

10/04/2007

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

Documents

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

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

RV1385.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096400>