

PORCILIS PRRS LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

PORCILIS PRRS LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Vía intradérmica

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

10000.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 1.00 Dosis

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día

Vía intradérmica:

-

Porcino

- All relevant tissues. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AD03

Condiciones de dispensación:

Disponible únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Alemania

Disponible en:

Alemania

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

[illegible]

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponibile unicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
Icelandic Norwegian

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponibile unicamente en English French Italian Latvian Norwegian

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet Deutschland GmbH

Fecha de autorización de comercialización:

3/11/2000

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Paul-Ehrlich-Institut

Número de autorización:

PEI.V.01706.01.1

Fecha de modificación del estado de la autorización:

9/05/2011

Estado miembro de referencia:

Francia

Número de procedimiento:

FR/V/0332/001

Estados miembros afectados:

Austria Bélgica Alemania Grecia Irlanda Italia Luxemburgo Países Bajos
Portugal España

Disponible únicamente en [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Combined File of all Documents

Este documento no existe en este idioma (Español). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.