

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorizado

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain DV, Live
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile 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

Disponible únicamente en [English](#)
10.00 Mililitro(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)
5.00 Mililitro(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)
20.00 Mililitro(s) / 1.00 Vial

Disponible únicamente en [English](#)
2.00 Mililitro(s) / 1.00 Vial

Forma farmacéutica:

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

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:

Dinamarca

Disponible en:

Dinamarca

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)

Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)
Disponible únicamente en [Danish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Intervet International B.V.

Fecha de autorización de comercialización:

7/07/2006

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet International B.V.

Autoridad responsable:

Danish Medicines Agency

Número de autorización:

37644

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/07/2006

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 (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.