

# Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizado

- Saccharin
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain ATCC VR 2332, Live

## Identificación del medicamento

### **Nombre del medicamento:**

Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### **Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

### **Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
75.00 Miligramo(s) / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)  
5011870.00 Dosis infectiva 50% en cultivo tisular / 2.00 Mililitro(s)

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado para suspensión inyectable

---

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**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:**

Polonia

---

**Descripción del formato:**

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

---

## 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:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

17/05/2000

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autoridad responsable:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Número de autorización:**

0979

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

17/05/2000

---

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Prospecto

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

Etiquetado

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