

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

Autorizado

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

## Product identification

### **Nombre del medicamento:**

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
Unistrain PRRS lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie bij varkens

### **Principio activo:**

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

### **Especies de destino:**

Porcino

### **Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Product details

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

Disponible únicamente en [English](#)

3162.27 Dosis infectiva 50% en cultivo celular / 1.00 Dosis

Disponible únicamente en [English](#)

1.00 Otra / 1.00 Dosis

---

**Forma farmacéutica:**

Liofilizado y disolvente para suspensión inyectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Vía intramuscular:**

• **Porcino**

- Meat and offal. 0 Día

---

**Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):**

QI09AD03

---

**Régimen jurídico de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Authorised in:**

Países Bajos

---

**Descripción del empaquetado:**

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

[illegible]

## Additional information

**Entitlement type:**

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

**Fundamento jurídico de la autorización del producto:**

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

---

**Titular de la autorización de comercialización:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Marketing authorisation date:**

14/03/2013

---

**Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Autoridad responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Número de autorización:**

REG NL 110841

---

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

2/08/2022

---

**Estado miembro de referencia:**

Irlanda

---

**Número de procedimiento:**

IE/V/0287/001

---

**Estados miembros afectados:**

Austria Bélgica Bulgaria Croacia Chipre República Checa Dinamarca Estonia  
Francia Alemania Grecia Hungría Italia Letonia Lituania Luxemburgo Malta  
Países Bajos Polonia Portugal Rumania; Rumanía Eslovaquia Eslovenia  
España

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

---

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

## Documents

Combined File of all Documents

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089634>