

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sig

Manustamisviis:

Intradermaalne

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:

Intradermaalne:

-

signa

- liha ja söödavad koed. 0 day

Intramuskulaarne:

-

signa

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI09AD03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

lirimaa

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

[illegible]

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Laboratorios Hipra S.A.

Müügiloa kuupäev:

1/03/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Vastutav asutus:

Health Products Regulatory Authority

Müügiloa number:

VPA10846/013/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

1/03/2013

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse number:

IE/V/0287/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Tšehhi Taani Eesti Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia Läti Leedu Luksemburg Malta Holland
Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

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

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.