

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

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

siga

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:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Intramuskulaarne:

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

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

QI09AD03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloa staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Austria

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](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

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:

12/03/2013

Partii vabastamise tootmiskohad:

Laboratorios Hipra S.A.

Vastutav asutus:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Müügiloa number:

8-20334

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

12/03/2013

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloamenetluse 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

Pakendi infoleht

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

Ravimi omaduste kokkuvõte

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

Pakendi märgistus

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.