

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorisé

- 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.

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Voie intradermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10.00 millilitre(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

5.00 millilitre(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

20.00 millilitre(s) / 1.00 Flacon

Disponible uniquement en [Anglais](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 Flacon

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Danemark

Disponible en:

Danemark

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

Disponible uniquement en [Danish](#)

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

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

7/07/2006

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

Danish Medicines Agency

Numéro de l'autorisation:

37644

Date de modification du statut de l'autorisation:

7/07/2006

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.