

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
UNISTRAIN PRRS lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre ošipané

Substance active:

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance active / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais
316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:

Voie intramusculaire:

-

Porc

- Viande et abats. 0 day

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

QI09AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Slovaquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

[illegible]

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:

Laboratorios Hipra S.A.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

18/04/2013

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

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Autorité responsable:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Numéro de l'autorisation:

97/014/DC/13-S

Date de modification du statut de l'autorisation:

18/04/2013

État membre de référence:

Irlande

Numéro de procédure:

IE/V/0287/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Tchéquie Danemark Estonie France
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Malte
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089648>