

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Odobreno

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain ATCC VR 2332, Live
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, strain ATCC VR 2332, Live

Identifikacija proizvoda

Naziv lijeka:

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Djelatna tvar:

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

Ciljne vrste:

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Put aplikacije:

Intramuskularno

Pojedinosti o proizvodu

Djelatna tvar i jačina:

Dostupan samo u [engleski](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Dostupan samo u [španjolski](#) [engleski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#)

Karencija prema putu aplikacije:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:

QI09AD03

Pravni status opskrbe:

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Odobreno u:

Dostupan samo u [španjolski](#) [češki](#) [njemački](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [nizozemski](#) [portugalski](#) [slovački](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

Dostupan u:

Denmark

Opis paketa:

Dostupan samo u [danski](#)

Dostupan samo u [danski](#)

Dodatne informacije

Vrsta prava:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupan samo u [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Datum odobrenja za stavljanje u promet:

18/06/1996

Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

Nadležno tijelo:

Danish Medicines Agency

Broj odobrenja:

17422

Datum promjene statusa odobrenja:

18/06/1996

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). Možete ga pronaći na drugom jeziku ispod.