

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspendeervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Način primjene:

Intramuskularno

Product details

Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)
79432.80 unit(s) / 1.00 Dose

Farmaceutski oblik:

Liofilizat za suspenziju za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

• **Pig**

- Meat and offal. no withdrawal period
Should be 0 days

Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):

QI09AD03

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status odobrenja:

Važeće

Authorised in:

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Opis paketa:

Dostupno samo u [Dutch](#)

Dostupno samo u [Dutch](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Odgovorno tijelo:

Medicines Evaluation Board

Broj autorizacije:

REG NL 8749

Datum promjene statusa odobrenja:

22/02/2018

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

Documents

Combined File of all Documents

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000063799>