

Ingelvac PRRS MLV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Ovlašten

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

Product identification

Naziv VMP-a:

Ingelvac PRRS MLV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Ingelvac PRRS MLV Lyophilisat et solvant pour suspension injectable
Ingelvac PRRS MLV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

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](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitar

Farmaceutski oblik:

Liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju

Withdrawal period by route of administration:

Intramuskularno:

-

Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

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

QI09AD03

Pravni status opskrbe:

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [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](#)

Available in:

Belgium

Opis paketa:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Pravna osnova za odobrenje proizvoda:

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#)

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/10/1996

Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Odgovorno tijelo:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Broj autorizacije:

BE-V179374

Datum promjene statusa odobrenja:

8/10/2021

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

Documents

Sažetak opisa svojstava lijeka

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

Uputa o lijeku

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086493>