

# REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

Ovlašten

- Porcine parvovirus, strain VL-94 DEP, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain KPR-96, Inactivated

## Product identification

### Naziv VMP-a:

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

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](#)

1.00 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Dostupno samo u [English](#)

5.50 log10 tissue culture infective dose 50 / 1.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskularno:**

- Pig
- 

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

QI09AA

---

**Pravni status opskrbe:**

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

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

Dostupno samo u [Bulgarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

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

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Mintech Co EOOD

---

**Marketing authorisation date:**

8/10/2019

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Mintech Co EOOD

---

**Odgovorno tijelo:**

BFSA

---

**Broj autorizacije:**

0022-2925

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

17/01/2023

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://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.

Package Leaflet and Labelling

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096060>