

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Felhatalmazott

- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain DV, Live

Product identification

Készítmény neve:

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj(ok):

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intradermalis alkalmazás

Product details

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)
5.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)
10.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)
2.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)
20.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)
10000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Gyógyszerforma:

Csak itt érhető el [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovak](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:

Intramuscularis alkalmazás:

- sertés

Intradermalis alkalmazás:

- sertés
-

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AD03

Szállítás jogállása:

Csak itt érhető el [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Engedélyezési státusz:

Valid

Authorised in:

Csak itt érhető el [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

Additional information

Entitlement type:

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Termékengedélyezés jogalapja:

Csak itt érhető el [English](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/07/2006

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Felelős hatóság:

Danish Medicines Agency

Engedély száma:

37644

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

7/07/2006

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

Documents

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (magyar). Az alábbiakban egy másik nyelven találhatja meg.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000055655>