

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

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:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Intradermalis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Csak itt érhető el [English](#)

10.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)

5.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)

20.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Csak itt érhető el [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 Vial

Gyógyszerforma:

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

Anatómiai, terápiás és kémiai állatgyógyászati (ATCvet) kód:

QI09AD03

Rendelhetőség:

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

Engedélyezési státusz:

Valid

Engedélyezett -ben:

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

Elérhető:

Denmark

Csomagolás leírása:

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

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

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a www.adrreports.eu/vet oldalon tájékozódhat

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

Ez a dokumentum nem létezik ezen a nyelven (@Language). Az alábbiakban egy másik nyelven található meg.