

# Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Engedélyezett

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

## Termék azonosítása

### **Készítmény neve:**

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj:**

sertés

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás

## Termékjellemzők

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Csak itt érhető el [English](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

---

### **Gyógyszerforma:**

Csak itt érhető el [Spanish](#) [English](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#)

---

### **Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:**

#### **Intramuscularis alkalmazás:**

- 

#### **sertés**

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

---

### **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:**

Csak itt érhető el [Danish](#)

Csak itt érhető el [Danish](#)

---

## További információ

**Jogosultsági típus:**

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

---

**Készítmény engedélyezésének jogalapja:**

Csak itt érhető el [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Forgalombahozatali engedély jogosultja:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:**

18/06/1996

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

---

**Felelős hatóság:**

Danish Medicines Agency

---

**Engedély száma:**

17422

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

18/06/1996

---

Az állatgyógyászati készítmények mellékhatásairól a [www.adrreports.eu/vet](http://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.