

# Porcilis PRRS liofilizát i rozpusztható do előkészítésének szuszpenziójának intravénásan szarvasok számára

Felhatalmazott

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain DV, Live

## Product identification

### **Készítmény neve:**

Porcilis PRRS liofilizát i rozpusztható do előkészítésének szuszpenziójának intravénásan szarvasok számára

### **Hatóanyag:**

Csak itt érhető el [English](#)

### **Célállat faj(ok):**

szarvasok

### **Alkalmazás módja:**

Intramuscularis alkalmazás  
Intradermalis alkalmazás

## Product details

### **Hatóanyag / Hatáserősség:**

Csak itt érhető el [English](#)

3981070.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 tissue culture infective dose 50

---

**Gyógyszerforma:**

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

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuscularis alkalmazás:**

• **sertés**

- Meat and offal. 0 day

**Intradermalis alkalmazás:**

• **sertés**

- Meat and offal. 0 day

---

**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 [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)

Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)  
Csak itt érhető el [Polish](#)

---

## 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:

14/08/2000

---

**Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:**

Merck Sharp & Dohme Animal Health S.L.

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Felelős hatóság:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Engedély száma:**

1048

---

**Engedélyezési státusz változásának dátuma:**

14/08/2000

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Címkeszöveg

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

Betegtájékoztató

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

## 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/600000059841>