

Ingelvac PRRS MLV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Engedélyezett

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

Termék azonosítása

Készítmény neve:

Ingelvac PRRS MLV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Ingelvac PRRS MLV Lyophilisat et solvant pour suspension injectable
Ingelvac PRRS MLV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension

Hatóanyag:

Csak itt érhető el [English](#)

Célállat faj:

sertés

Alkalmazás módja:

Intramuscularis alkalmazás

Termékjellemzők

Hatóanyag / Hatáserősség:

Csak itt érhető el [English](#)

79433.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

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](#)

Élelmezés-egészségügyi várakozási idő alkalmazás mód alapján:

Intramuscularis alkalmazás:

-

sértés

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

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:

Belgium

Csomagolás leírása:

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

Csak itt érhető el [English](#)

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](#) [Italian](#)

Forgalombahozatali engedély jogosultja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

A forgalombahozatali engedélyezés dátuma:

22/10/1996

Gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártóhelyek:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Felelős hatóság:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Engedély száma:

BE-V179374

Engedélyezési státusz változásának dátuma:

8/10/2021

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

Dokumentumok

Alkalmazási előírás

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

Betegtájékoztató

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

Címkeszöveg

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