

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Heimilað

- 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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

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

Lyfjaform:

Aðeins fáanlegt í [spænska](#) [enska](#) [litháíska](#) [Portuguese](#) [rúmenska](#)

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Danmörk

Fáanlegt í:

Danmörk

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðeins fáanlegt í [danska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í enska franska ítalska lettneska Norwegian

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

18/06/1996

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

Ábyrgt yfirvald:

Danish Medicines Agency

Markaðsleyfisnúmer:

17422

Dagsetning á breytingu stöðu:

18/06/1996

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.