

# UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Heimilað

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain VP-046 BIS, Live

## Auðkenni lyfs

### Heiti lyfs:

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

### Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

### Marktegund:

Svín

### Leið stjórnslu:

Til notkunar í húð

Til notkunar í vöðva

## Upplýsingar um lyf

### Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

**Lyfjaform:**

Frostþurrkað stungulyf og leysir, dreifa

---

**Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:****Til notkunar í húð:**

- 

**Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

**Til notkunar í vöðva:**

- 

**Svín**

- 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:**

Búlgarí

---

**Lýsing umbúða:**

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)



# Aðrar upplýsingar

**Réttindategund:**

Marketing Authorisation

---

**Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:**

Aðeins fánlegt í enska ítalska

---

**Markaðsleyfishafi:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Dagsetning markaðsleyfis:**

14/02/2013

---

**Framleiðslustaður fyrir losun lotu:**

Laboratorios Hipra S.A.

---

**Ábyrgt yfirvald:**

Bulgarian Food Safety Authority

---

**Markaðsleyfisnúmer:**

0022-2595

---

**Dagsetning á breytingu stöðu:**

23/11/2017

---

**Umsjónarland (RMS):**

Írland

---

**Ferilsnúmer:**

IE/V/0287/001

---

**Þáttökulönd (CMS):**

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Tékkland Danmörk Eistland Frakkland  
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Malta  
Holland Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn  
Bretland (Norður-Írland)

---

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Skjöl

### Fylgiseðill

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

### Áletranir

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

### Samantekt á eiginleikum lyfs

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

### Combined File of all Documents

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