

# PORCILIS PRRS LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

PORCILIS PRRS LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

Uso intradermico

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

**Uso intradermico:**

- 

**Suino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AD03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Germania

---

**Disponibile in:**

Germania

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)



**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

3/11/2000

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Numero di autorizzazione:**

PEI.V.01706.01.1

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

9/05/2011

---

**Stato membro di riferimento:**

Francia

---

**Numero di procedura:**

FR/V/0332/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Germania Grecia Irlanda Italia Lussemburgo Paesi Bassi  
Portogallo Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

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

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

Foglio illustrativo

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.