

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorizzato

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain DV, Live
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.
- WATER FOR INJECTION PH. EUR.

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Porcilis PRRS Vet. lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Sotsanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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

Disponibile solo in [English](#)

10.00 millilitro(i) / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

5.00 millilitro(i) / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

20.00 millilitro(i) / 1.00 Flaconcino

Disponibile solo in [English](#)

2.00 millilitro(i) / 1.00 Flaconcino

Forma farmaceutica:

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

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:

Danimarca

Disponibile in:

Danimarca

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)

Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)
Disponibile solo in [Danish](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

7/07/2006

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Intervet International B.V.

Autorità responsabile:

Danish Medicines Agency

Numero di autorizzazione:

37644

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/07/2006

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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