

# Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### Denominazione del medicinale:

Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

### Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

### Specie di destinazione:

Suino

### Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

75.00 milligrammo(i) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

5011870.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitro(i)

---

**Forma farmaceutica:**

Liofilizzato per sospensione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

- 

**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:**

Polonia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

Disponibile solo in [Polish](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

**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:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

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

17/05/2000

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Numero di autorizzazione:**

0979

---

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

17/05/2000

---

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 etichetta /Foglio illustrativo

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