

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

Atļautas

- Porcine parvovirus, strain VL-94 DEP, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain KPR-96, Inactivated

Zāļu identifikācija

Zāļu nosaukums:

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

Aktīvā viela:

Pieejamas tikai [English](#)

Pieejamas tikai [English](#)

Mērķsugas:

Cūka

Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

Sīkāka informācija par zālēm

Aktīvā viela un stiprums:

Pieejamas tikai [English](#)

1.00 hemaglutinējoša(s) vienība(s) / 1.00 Deva

Pieejamas tikai [English](#)

5.50 log 10 audu kultūras infekciozā deva 50 / 1.00 mililitrs(i)

Farmaceitiskā forma:

Emulsija injekcijām

Anatomiski terapeitiski ķīmiskais veterinārais (ATKvet) kods:

QI09AA

Izplatīšanas juridiskie nosacījumi:

Recepšu veterinārās zāles

Atļaujas statuss:

Derīga

Atļautas:

Pieejamas tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Iepakojuma apraksts:

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Pieejamas tikai [Bulgarian](#)

Papildu informācija

Tiesību tips:

Marketing Authorisation

Veterināro zāļu atļaujas piešķiršanas juridiskais pamats:

Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

Tirdzniecības atļaujas turētājs:

Mintech Co EOOD

Tirdzniecības atļaujas datums:

8/10/2019

Ražošanas vietas sēriju izlaidei:

Mintech Co EOOD

Atbildīgā iestāde:

BFSA

Atļaujas numurs:

0022-2925

Atļaujas statusa maiņas datums:

17/01/2023

Lai uzzinātu par veterināro zāļu blakusparādībām, lūdzu, dodieties uz:

www.adrreports.eu/vet

Dokumenti

Zāļu apraksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

Apvienotais marķējuma un lietošanas instrukcijas teksts

Šis dokuments neeksistē šādā valodā(latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.