

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Toegelaten

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

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in Engels

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

4.90 log10 50% cell culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat voor suspensie voor injectie

Wachttijd per toedieningsweg:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. no withdrawal period Should be 0 days

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AD03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Tsjechisch](#) [Estlands](#) [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Litouws](#) [Portugees](#) [Roemeense](#) [Toedieningsweg](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#) [Norwegian](#)

Vergunningsstatus:

Valid

Toegelaten in:

Nederland

Verpakkingsomschrijving:

Lyofilisaat flacon: Amberkleurige glazen (type I) flacon met een inhoud van 100 ml (50 doses). Suspendeervloeistof flacon: Heldere glazen (type I) flacon met een inhoud van 100 ml.

Lyofilisaat flacon: Amberkleurige glazen (type I) flacon met een inhoud van 20 ml (10 doses). Suspendeervloeistof flacon: Heldere glazen (type I) flacon met een inhoud van 20 ml.

Aanvullende informatie

Type vergunning voor het in de handel:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Kroatisch](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Fins](#) [Zweeds](#) [IJslands](#)
[Norwegian](#)

Wettelijke basis productvergunning:

Alleen beschikbaar in [Engels](#) [Frans](#) [Italiaans](#) [Letlands](#) [Norwegian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Handelsvergunningsdatum:

22/11/1995

Locaties fabrikanten vrijgifte:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Medicines Evaluation Board

Vergunningsnummer:

REG NL 8749

Datum toelatingswijziging:

22/02/2018

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documenten

Combined File of all Documents