

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Toegelaten

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain VP-046 BIS, Live

Productidentificatie

Naam van het geneesmiddel:

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
UNISTRAIN PRRS Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer
Injektionssuspension für Schweine

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intradermaal gebruik
Intramusculair gebruik

Productgegevens

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Wachtijd per toedieningsweg:

Intradermaal gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

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:

Oostenrijk

Verpakkingsomschrijving:

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

[illegible]

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

Alleen beschikbaar in [Engels](#)

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](#) [Italiaans](#)

Handelsvergunninghouder:

Laboratorios Hipra S.A.

Handelsvergunningsdatum:

12/03/2013

Locaties fabrikanten vrijgifte:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Verantwoordelijke instantie:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Vergunningsnummer:

8-20334

Datum toelatingswijziging:

12/03/2013

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0287/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Tsjechië Denemarken Estland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Litouwen Luxemburg Malta

Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in Estlands Engels Frans Litouws Portugees Zweeds IJslands
Norwegian

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

Documenten

Bijsluiter

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Samenvatting van de productkenmerken

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Etikettering

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.