

# Porcilis PRRS liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti kiaulėms

Niet  
gemachtigd

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain DV, Live

## Product identification

### **Naam van het geneesmiddel:**

Porcilis PRRS liofilizatas ir skiediklis injekcinei suspensijai ruošti kiaulėms

---

### **Werkzame stof:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

---

### **Doeldiersoort(en):**

Varken

---

### **Toedieningsweg:**

Intramusculair gebruik

Subcutaan gebruik

---

## Product details

### **Werkzame stof / Sterkte:**

Alleen beschikbaar in [English](#)

1995260.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

---

### **Farmaceutische vorm:**

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramusculair gebruik:**

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

**Subcutaan gebruik:**

• **Varken**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)**

:

QI09AD03

---

**Afleverstatus:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Status toelating:**

Surrendered

---

**Authorised in:**

Litouwen

---

**Package description:**

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

Alleen beschikbaar in [Lithuanian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Rechtsgrondslag productvergunning:**

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Handelsvergunninghouder:**

Intervet International B.V.

---

**Marketing authorisation date:**

Deze informatie is niet beschikbaar voor dit product.

---

**Productielocaties partijvrijgifte:**

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

---

**Verantwoordelijke instantie:**

State Food And Veterinary Service

---

**Toelatingsnummer:**

LT/2/02/1385/001-008

---

**Wijzigingsdatum status toelating:**

10/04/2007

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Samenvatting van de productkenmerken

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

RV1385.pdf

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000096400>