

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

1.00 hemagglutineringsenheter / 1.00 Dose

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

5.50 log10 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AA

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

BG

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Bare tilgjengelig i [Bulgarsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Mintech Co EOOD

Markedsføringsgodkjenningsdato:

8/10/2019

Tilvirker for batchfrigivelse:

Mintech Co EOOD

Ansvarlig myndighet:

BFSA

Godkjenningsnummer:

0022-2925

Status for endring av markedsføringstillatelse:

17/01/2023

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Pakningsvedlegg og merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.