

Porcilis PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

PORCILIS PRRS LYOPHILISATE AND SOLVENT FOR SUSPENSION FOR INJECTION FOR PIGS

Porcilis PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Intradermal bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
10000.00 vevskultur infeksjons dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

Intradermal bruk:

-

gris

- Alt relevant vev. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

Irland

Tilgjengelig i:

Irland

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

[illegible]

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søkegrunnlag ikke dekket i Direktiv 2001/82/EC

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Intervet (Ireland) Limited

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/06/2003

Tilvirker for batchfrigivelse:

Intervet International B.V.

Ansvarlig myndighet:

Health Products Regulatory Authority

Godkjenningsnummer:

VPA10996/128/001

Status for endring av markedsføringstillatelse:

6/06/2003

Referanse medlemsstat:

FR

Prosedyrenummer:

FR/V/0332/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE DE EL Irland IT LU NL PT ES

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