

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Dostępne wyłącznie w hiszpański angielski litewski portugalski rumuński

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AD03

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Dostępne w:

Denmark

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w duński

Dostępne wyłącznie w duński

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski włoski łotewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

18/06/1996

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

Organ odpowiedzialny:

Danish Medicines Agency

Numer pozwolenia:

17422

Data zmiany statusu pozwolenia:

18/06/1996

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ten dokument nie istnieje w tym języku (polski). Możesz go znaleźć w innym języku poniżej.