

Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Dopuszczony

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

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
75.00 milligram(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski
5011870.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Liofilizat do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- All relevant tissues. 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

Opis opakowania:

Liofilizat : fiolka szklana ze szkła typu I, koloru bursztynowego o pojemności 20 ml zawierająca liofilizat w ilości odpowiadającej odpowiednio 10 dawkom. Fiolki są zamknięte korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapsłem aluminiowym. Rozpuszczalnik: Fiolka szklana z bezbarwnego szkła typu I, o pojemności 30 ml zawierająca rozpuszczalnik w ilości odpowiednio 20 ml.

Liofilizat : fiolka szklana ze szkła typu I, koloru bursztynowego o pojemności 100 ml zawierająca liofilizat w ilości odpowiadającej odpowiednio 50 dawkom. Fiolki są zamknięte korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Rozpuszczalnik: Fiolka szklana z bezbarwnego szkła typu I, o pojemności 100 ml zawierająca rozpuszczalnik w ilości odpowiednio 100 ml.

Fiolka szklana z bezbarwnego szkła typu I, o pojemności 30 ml zawierająca rozpuszczalnik w ilości odpowiednio 20 ml. Pudełko tekturowe zawierające 12 fiolek.

Fiolka szklana ze szkła typu I, koloru bursztynowego, o pojemności 100 ml zawierająca rozpuszczalnik w ilości 100 ml. Pudełko tekturowe zawierające 12 fiolek po 100 ml.

Fiolka szklana ze szkła typu I, koloru bursztynowego o pojemności 100 ml zawierająca liofilizat w ilości odpowiadającej odpowiednio 50 dawkom. Fiolki są zamknięte korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Fiolki szklane są pakowane do tekturowego pudełka w ilości 12 x 50 dawek.

Fiolka szklana ze szkła typu I, koloru bursztynowego o pojemności 20 ml zawierająca liofilizat w ilości odpowiadającej odpowiednio 10 dawkom. Fiolki są zamknięte korkiem z gumy chlorobutyłowej i kapslem aluminiowym. Fiolki szklane są pakowane do tekturowego pudełka w ilości 12 x 10 dawek.

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [francuski](#) [chorwacki](#) [włoski](#) [łotewski](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#) [włoski](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

17/05/2000

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Organ odpowiedzialny:

Numer pozwolenia:

0979

Data zmiany statusu pozwolenia:

17/05/2000

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

Dokumenty

Charakterystyka produktu leczniczego

Ulotka dla pacjenta

oznakowanie opakowań