

# BIOSUIS PRRS inact Eu+Am vakcyna A.U.V.

Upoważniony

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, Inactivated

## Product identification

### **Nazwa leku:**

BIOSUIS PRRS inact Eu+Am vakcyna A.U.V.

---

### **Numer pozwolenia:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

---

### **Docelowe gatunki zwierząt:**

Dostępne wyłącznie w [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### **Droga podania:**

Podanie domięśniowe

---

## Product details

### **Numer pozwolenia / Moc :**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#)  
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

---

**Postać farmaceutyczna:**

Emulsja do wstrzykiwań

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Podanie domięśniowe:**

• **Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):**

QI09AA05

---

**Status prawny dostawy:**

Dostępne wyłącznie w [Czech](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)  
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status pozwolenia:**

Valid

---

**Authorised in:**

Dostępne wyłącznie w [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [Angielski](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis pakietu:**

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

Dostępne wyłącznie w [Hungarian](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)  
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Podstawa prawna zezwolenia na produkt:**

Dostępne wyłącznie w [Angielski](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Podmiot odpowiedzialny:**

Alpha-Vet Kft.

---

**Marketing authorisation date:**

11/01/2017

---

**Miejsca wytwarzania w ramach procedury zwolnienia serii:**

Bioveta a.s.

---

**Organ odpowiedzialny:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Numer pozwolenia:**

Te informacje nie są dostępne dla tego produktu.

---

**Data zmiany statusu pozwolenia:**

11/01/2017

---

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000084639>