

Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

Ingelvac PRRS MLV Liofilizat i rozpuszczalnik do sporządzania zawiesiny do wstrzykiwań

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em inglês

75.00 miligrama(s) / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em inglês

5011870.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Liofilizado para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- All relevant tissues. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Polónia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Disponível apenas em Polish

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

17/05/2000

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridade responsável:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número da autorização:

0979

Data da alteração do estado de autorização:

17/05/2000

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.