

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

Autorizado

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain VP-046 BIS, Live
- Water for injection

Product identification

Nome do medicamento:

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Unistrain PRRS lyofilisat og solvens til injektionsvæske, suspension

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

3162.27 50% da dose infecciosa em cultura celular / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Withdrawal period by route of administration:

Via intramuscular:

• **Pig**

- Meat and offal. 0 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AD03

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Dinamarca

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

[illegible]

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
Icelandic Norwegian

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Laboratorios Hipra S.A.

Marketing authorisation date:

16/12/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Laboratorios Hipra S.A.

Autoridade responsável:

Danish Medicines Agency

Número da autorização:

58176

Data de alteração do estado de autorização:

16/12/2016

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0287/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bélgica Bulgária Croácia Chipre República Checa Dinamarca Estónia
França Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Luxemburgo Malta
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089673>