

# Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

Autorizat

- 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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Ingelvac PRRS Vet. pulver og solvens til injektionsvæske, suspension

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

50119.00 50% tissue culture infectious dose / 2.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Pulbere și solvent pentru suspensie injectabilă

---

**Perioada de așteptare în funcție de calea administrare:**

**Administrare intramusculară:**

•

**Porc**

- Carne și organe. 0 zi

- Carne și organe. 0 zi

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AD03

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție veterinară

---

**Status autorizație:**

Valid

---

**Autorizat în:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibil în:**

Denmark

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Daneză](#)

Disponibile numai în [Daneză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedeză](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data autorizației de comercializare:**

18/06/1996

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Animal Health USA Inc.

---

**Autoritatea responsabilă:**

Danish Medicines Agency

---

**Numărul autorizației:**

17422

---

**Data modificării statusului autorizației:**

18/06/1996

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să  
accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului

Acest document nu există în acest limbaj (@Language). Îl puteți găsi într -o altă limbă  
de mai jos.