

# Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

Autorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

Ingelvac PRRS MLV, lyofilisaat en suspenseervloeistof voor suspensie voor injectie voor varkens

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

4.90 log10 doză infecțioasă pe culturi celulare 50 / 2.00 mililitru(i)

---

**Forma farmaceutică:**

Liofilizat pentru suspensie injectabilă

---

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

**Administrare intramusculară:**

- 

**Porc**

- Carne și organe. no withdrawal period  
Should be 0 days

---

**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:**

Netherlands

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Olandeză](#)

Disponibile numai în [Olandeză](#)

---

## 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:**

22/11/1995

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autoritatea responsabilă:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numărul autorizației:**

REG NL 8749

---

**Data modificării statusului autorizației:**

22/02/2018

---

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

## Documente

Combined File of all Documents

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