

AKIPOR 6.3, liofilizat i uljni diluent za emulziju za injekciju, za svinje

Autorizat

- Aujeszky's disease virus, strain Bartha K61, Live

Product identification

Denumirea medicamentului:

AKIPOR 6.3, liofilizat i uljni diluent za emulziju za injekciju, za svinje

Substanța activă:

Disponibile numai în [English](#)

Specii țintă:

Porc

Calea de administrare:

Administrare intramusculară

Product details

Substanța activă / Concentrație:

Disponibile numai în [English](#)

6.30 log₁₀ cell culture infective dose 50 / 1.00 Doză

Forma farmaceutică:

Disponibile numai în [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#)

[French](#) [Irish](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Dutch](#) [Polish](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Slovenian](#) [Finnish](#)

[Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Withdrawal period by route of administration:**Administrare intramusculară:****• Porc**

- Carne și organe. 0 day

Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):

QI09AD01

Statusul legal privind aprovizionarea :

Disponibile numai în [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#)
[Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status autorizație:

Valid

Authorised in:

Disponibile numai în [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#)
[Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrierea ambalajului:

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Disponibile numai în [Croatian](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponibile numai în [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:

Disponibile numai în [English](#) [Italian](#)

Deținătorul autorizației de comercializare:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Marketing authorisation date:

27/12/2019

Unitățile de producție pentru eliberarea loturilor:

Boehringer Ingelheim Animal Health France

Autoritatea responsabilă:

Ministry Of Agriculture, Veterinary And Food Safety Directorate

Numărul autorizației:

UP/I-322-05/16-01/408

Data modificării statusului autorizației:

6/07/2020

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

Documents

Rezumatul caracteristicilor produsului

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000083071>