

# PESTIFFA

Pooblaščno

- Water for injection
- Classical swine fever virus, strain Chinese CL, Live

## Product identification

### Ime zdravila:

PESTIFFA

---

### Učinkovina:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

---

### Ciljne živalske vrste:

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Na voljo samo v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

---

## Product details

### Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

2.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Na voljo samo v [English](#)

100.00 50% Protective Dose / 1.00 Dose

---

**Farmaceutvska oblika:**

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**intramuskularna uporaba:**

• **Pig (for fattening)**

- Meat and offal. 0 day

• **Pig (for reproduction)**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):**

QI09AD04

---

**Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Norwegian](#)

---

**Status dovoljenja:**

Valid

---

**Authorised in:**

Na voljo samo v [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis ovojnine:**

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

Na voljo samo v [French](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Pravna podlaga za izdajo dovoljenja za promet z zdravilom:**

Na voljo samo v [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Marketing authorisation date:**

17/10/1983

---

**Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:**

Boehringer Ingelheim Animal Health France

---

**Pristojni organ:**

ANSES

---

**Številka dovoljenja :**

FR/V/7204418 0/1983

---

**Datum spremembe statusa dovoljenja:**

18/09/2018

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

Ta dokument ne obstaja v tem jeziku (slovenščina). Spodaj ga najdete v drugem jeziku.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000039209>