

Ingelvac PRRS MLV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Pooblašćeno

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

Product identification

Ime zdravila:

Ingelvac PRRS MLV Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie
Ingelvac PRRS MLV Lyophilisat et solvant pour suspension injectable
Ingelvac PRRS MLV Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Učinkovina:

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

Pot uporabe:

intramuskularna uporaba

Product details

Učinkovina / Jakost:

Na voljo samo v [English](#)

79433.00 tissue culture infective dose 50 / 2.00 millilitre(s)

Farmacevtska oblika:

Liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje

Withdrawal period by route of administration:

intramuskularna uporaba:

• Pig

- Meat and offal. no withdrawal period 0 days

Anatomsko-terapevtsko-kemična veterinarska oznaka (ATCvet):

QI09AD03

Pravni status za dobavo / izdajo zdravila:

Zdravilo, ki se izdaja na veterinarski recept

Status dovoljenja:

Valid

Authorised in:

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

Available in:

Belgium

Opis ovojnine:

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

Na voljo samo v [English](#)

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](#) [Italian](#)

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

22/10/1996

Proizvodna mesta, odgovorna za sproščanje serij:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Pristojni organ:

Federal Agency For Medicines And Health Products

Številka dovoljenja :

BE-V179374

Datum spremembe statusa dovoljenja:

22/10/1996

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

Documents

Povzetek glavnih značilnosti zdravila

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

Navodilo za uporabo

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000086493>