

Unistrain PRRS Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Pigs

Godkänd

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain VP-046 BIS, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

UNISTRAIN PRRS lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
Unistrain PRRS Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Pigs

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning
Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

316228.00 50% cell culture infectious dose / 1.00 Dose

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intradermal användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Meat and offal. 0 dygn

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Storbritannien (Nordirland)

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

[illegible]

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

Innehavare av godkännande för försäljning:

Laboratorios Hipra S.A.

Godkännandedatum:

6/03/2013

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Laboratorios Hipra S.A.

Ansvarig myndighet:

The Veterinary Medicines Directorate

Godkännandenummer:

Vm 17533/3005

Datum för ändring av godkännandestatus:

29/08/2022

Referensmedlemsstat:

Irland

Procedurnummer:

IE/V/0287/001

Berörda medlemsstater:

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Tjeckien Danmark Estland Frankrike
Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg Malta
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien
Storbritannien (Nordirland)

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet