

# Improvac (--)- Solution for injection

Godkänd

- Gonadotropin releasing factor analogue diphtheria toxoid conjugate

## Produktens identitetsbeteckning

**Läkemedlets namn:**

Improvac (--)- Solution for injection

---

**Aktiv substans:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

---

**Djurslag:**

Svin

---

**Administreringsväg:**

Subkutan användning

---

## Ytterligare information om produkten

**Aktiv substans och styrka:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation\_strength:300 µg Reference:Hse Index:0

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, lösning

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Subkutan användning:**

- 

**Svin**

- Not applicable. 0 dygn Zero days

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QG03XA91

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

---

**Tillgänglig i:**

Belgien , Danmark , Finland , Grekland , Island , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Rumänien , Slovakien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Ungern , Österrike

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på engelska italienska

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Zoetis Belgium

---

**Godkännandedatum:**

11/05/2009

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Zoetis Belgium

---

**Ansvarig myndighet:**

European Commission

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

14/10/2010

---

Rapporter om misstänkta biverkningar: [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 18/02/2025

Ladda ner

ema-puar-improvac-136-par-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-vra-0039-g-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-ii-0007-g-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-ii-0009-en.pdf

ema-puar-improvac-v-136-var-ii-0036-en.pdf