

# BIOSUIS PRRS inact Eu+Am vaccina A.U.V.

Godkänd

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 2, Inactivated

## Produktens identitetsbeteckning

### Läkemedlets namn:

BIOSUIS PRRS inact Eu+Am vaccina A.U.V.

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

### Djurslag:

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Ytterligare information om produkten

### Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

Finns tillgänglig endast på engelska  
1.00 relative potency / 1.00 unit(s)/dose

---

**Läkemedelsform:**

Injektionsvätska, emulsion

---

**Karenstid per administreringsväg:**

**Intramuskulär användning:**

- 

**Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

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

QI09AA05

---

**Receptstatus:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Godkänd i:**

Ungern

---

**Förpackningsbeskrivning:**

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

Finns tillgänglig endast på ungerska

---

## Ytterligare information

**Typ av berättigande:**

Marketing Authorisation

---

**Legal grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [Norwegian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Alphavet Zrt.

---

**Godkännandedatum:**

11/01/2017

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Bioveta a.s.

---

**Ansvarig myndighet:**

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

---

**Godkännandenummer:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

11/01/2017

---

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