

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

Godkänd

- Porcine parvovirus, strain VL-94 DEP, Inactivated
- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain KPR-96, Inactivated

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

REPROVAC PP инжекционна емулсия за свине

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 haemagglutinating units / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

5.50 log₁₀ 50% tissue culture infectious dose / 1.00 millilitre(s)

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AA

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Bulgarien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Finns tillgänglig endast på bulgariska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på engelska italienska lettiska litauiska Norwegian

Innehavare av godkännande för försäljning:

Mintech Co EOOD

Godkännandedatum:

8/10/2019

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Mintech Co EOOD

Ansvarig myndighet:

BFSA

Godkännandenummer:

0022-2925

Datum för ändring av godkännandestatus:

17/01/2023

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

Dokumenter

Produktresumé

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

Bipacksedel och märkning

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.