

# ReproCyc PRRS EU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

Zugelassen

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain PRRS 94881, Live

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

ReproCyc PRRS EU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs

### **Wirkstoff:**

Verfügbar nur in englisch

### **Zieltierarten:**

Schwein

### **Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in englisch

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

---

### Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

---

### Wartezeit(en) per Anwendungsart:

#### intramuskuläre Anwendung:

- 

#### Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

### Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AD03

---

### Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

---

### Zugelassen in:

Österreich

---

### Verfügbar in:

Österreich

---

### Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

---

## Zusätzliche Informationen

### **Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

---

### **Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

### **Zulassungsinhaber:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Zulassungsdatum:**

4/05/2015

---

### **Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

### **Zuständige Behörde:**

Austrian Agency For Health And Food Safety

---

### **Zulassungsnummer:**

836133

---

### **Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/05/2015

---

### **Referenzmitgliedstaat:**

Irland

---

### **Verfahrensnummer:**

IE/V/0444/001

---

### **Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland  
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Liechtenstein  
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei  
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Packungsbeilage

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Etikettierung

Combined File of all Documents

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.