

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

Volitatud

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

Ravimi identifitseerimine

Ravimi nimetus:

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
ReproCyc PRRS EU liofilizat in vehikel za suspenzijo za injiciranje za prašiče

Toimeaine:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Loomaliigid:

sig

Manustamisviis:

Intramuskulaarne

Ravimiandmed

Toimeaine ja tugevus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 annus

Ravimvorm:

Süstesuspensiooni lüofilisaat ja lahusti

Keeluaeg vastavalt manustamisviisile:**Intramuskulaarne:**

-

sig

- liha ja söödavad koed. 0 day

Veterinaarravimite anatoomilis-terapeutilis-keemilise klassifikatsiooni (ATCvet) kood:

QI09AD03

Ravimi kuuluvus:

Retseptiravim - veterinaarravim

Müügiloo staatus:

Valid

Müügiluba riikides:

Sloveenia

Pakendi kirjeldus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Termini tõlkekeel(ed) [English](#)

Lisateave

Loa liik:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Ravimi müügiloa õiguslik alus:

Termini tõlkekeel(ed) [English](#) [Italian](#)

Müügiloa hoidja:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Müügiloa kuupäev:

16/04/2015

Partii vabastamise tootmiskohad:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Vastutav asutus:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Müügiloa number:

DC/V/0499/001

Müügiloa staatuse muutmise kuupäev:

16/04/2015

Viiteliikmesriik:

Iirimaa

Müügiloomenetluse number:

IE/V/0444/001

Asjaomased liikmesriigid:

Austria Belgia Bulgaaria Horvaatia Küpros Tšehhi Eesti Prantsusmaa
Saksamaa Kreeka Ungari Itaalia Läti Liechtenstein Leedu Luksemburg
Holland Poola Portugal Rumeenia Slovakkia Sloveenia Hispaania
Suurbritannia (Põhja-Iirimaa)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumendid

Ravimi omaduste kokkuvõte

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi infoleht

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Pakendi märgistus

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.

Combined File of all Documents

Seda dokumenti selles keeles ei eksisteeri (eesti). Selle leiate allpool teises keeles.