

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

Autorisé

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

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

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

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

### Espèces cibles:

Porc

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

### Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Temps d'attente par voie d'administration:**

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

**Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):**

QI09AD03

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Pays-Bas

---

**Disponible en:**

Pays-Bas

---

**Description des conditionnements:**

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

Marketing Authorisation

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

10/04/2015

---

**Site(s) de libération des lots du produit fini:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorité responsable:**

Medicines Evaluation Board

---

**Numéro de l'autorisation:**

REG NL 115087

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

25/03/2022

---

**État membre de référence:**

Irlande

---

**Numéro de procédure:**

IE/V/0444/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Estonie France  
Allemagne Grèce Hongrie Italie Lettonie Liechtenstein Lituanie Luxembourg  
Pays-Bas Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

Résumé des caractéristiques du produit

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.