Source URL: https://medicines.health.europa.eu/veterinary/fr/600000089616

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



 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 ReproCyc PRRS EU liofilizzato e ReproCyc PRRS EU solvente per sospensione iniettabile per suini

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

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):

Q109AD03

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Italie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en <u>Anglais</u>

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:

28/05/2015

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104751

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/05/2015

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 évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site 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.