

# 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
- Water for injection

## Product identification

### Dénomination du médicament:

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
ReproCyc PRRS EU liofilizzato e ReproCyc PRRS EU solvante per sospensione iniettabile per suini

---

### Substance active:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)  
Disponibile unicamente en [Anglais](#)

---

### Espèces cibles:

Porc

---

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

---

## Product details

### Substance active / Dosage:

Disponibile unicamente en [Anglais](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 other / 1.00 Dose

---

**Forme pharmaceutique:**

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Voie intramusculaire:**

• **Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QI09AD03

---

**Statut juridique de la production:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Authorised in:**

Italie

---

**Description de l'emballage:**

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](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

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

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

---

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

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

28/05/2015

---

**Sites de fabrication pour la libération des lots:**

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 Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[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.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089616>