

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

Viðurkennt

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

Product identification

Heiti lyfs:

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
ReproCyc PRRS EU Lyophilisat und ImpranFLEX Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

Virkt efni:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)
Aðeins fánlegt í [Enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Product details

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fánlegt í [Enska](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

1.00 other / 1.00 Dose

Lyfjaform:

Frostpurrkað stungulyf og leysir, dreifa

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

• **Svín**

- Kjöt og innmatur. 0 dagar

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AD03

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Aðeins fáanlegt í [Enska](#)

Additional information

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í Enska ítalska

Markaðsleyfishafi:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Dagsetning markaðsleyfis:

24/03/2015

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ábyrgt yfirvald:

Paul-Ehrlich-Institut

Markaðsleyfisnúmer:

PEI.V.11723.01.1

Dagsetning á breytingu stöðu:

20/04/2020

Umsjónarland (RMS):

Írland

Ferilsnúmer:

IE/V/0444/001

Þáttökulönd (CMS):

Austurríki Belgía Búlgaría Króatía Kýpur Tékkland Eistland Frakkland
Þýskaland Grikkland Ungverjaland Ítalía Lettland Litáen Lúxemborg Holland
Pólland Portúgal Rúmenía Slóvakía Slóvenía Spánn Bretland (Norður-Írland)

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Documents

Samantekt á eiginleikum lyfs

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (íslenska). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089627>