

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

Autorizzato

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

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

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

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

### **Specie di destinazione:**

Suino

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

### **Forma farmaceutica:**

Liofilizzato e solvente per sospensione iniettabile

---

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AD03

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Irlanda

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione completa (articolo 12,paragrafo 3 ,della Direttiva N°2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

2/04/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Autorità responsabile:**

Health Products Regulatory Authority

---

**Numero di autorizzazione:**

VPA10454/012/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

2/04/2015

---

**Stato membro di riferimento:**

Irlanda

---

**Numero di procedura:**

IE/V/0444/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Estonia Francia  
Germania Grecia Ungheria Italia Lettonia Liechtenstein Lituania  
Lussemburgo Paesi Bassi Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia  
Spagna

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.

File combinato di tutti i documenti

Questo documento non esiste in questa lingua (italiano). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.