

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

Geautoriseerd

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

Product identification

Naam van het geneesmiddel:

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
ReproCyc PRRS EU lyofilizát a rozpúšťadlo na injekčnú suspenziu pre ošípané

Werkzame stof:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Doeldiersoort(en):

Varken

Toedieningsweg:

Intramusculair gebruik

Product details

Werkzame stof / Sterkte:

Alleen beschikbaar in [English](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Alleen beschikbaar in [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

Farmaceutische vorm:

Lyofilisaat en oplosmiddel voor suspensie voor injectie

Withdrawal period by route of administration:

Intramusculair gebruik:

-

Varken

- Meat and offal. 0 day

Anatomisch therapeutisch chemische veterinaire classificatie (ATCvet code)

:

QI09AD03

Afleverstatus:

Alleen beschikbaar in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Status toelating:

Valid

Authorised in:

Slowakije

Package description:

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Alleen beschikbaar in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Alleen beschikbaar in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrondslag productvergunning:

Alleen beschikbaar in [English](#) [Italian](#)

Handelsvergunninghouder:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Marketing authorisation date:

8/04/2015

Productielocaties partijvrijgifte:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Verantwoordelijke instantie:

Institute For State Control Of Veterinary Biologicals And Medicaments

Toelatingsnummer:

97/011/DC/15-S

Wijzigingsdatum status toelating:

8/04/2015

Rapporterende lidstaat:

Ierland

Procedurenummer:

IE/V/0444/001

Betrokken lidstaten:

Oostenrijk België Bulgarije Kroatië Cyprus Tsjechië Estland Frankrijk
Duitsland Griekenland Hongarije Italië Letland Liechtenstein Litouwen
Luxemburg Nederland Polen Portugal Roemenië Slowakije Slovenië Spanje

Alleen beschikbaar in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Om bijwerkingen van diergeneesmiddelen te raadplegen, zie www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Dit document bestaat niet in deze taal (Nederlands). Je kunt het hieronder vinden in een andere taal.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089641>