

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

Autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

ReproCyc PRRS EU Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension für Schweine

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

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 vevskultur infeksjøs dose 50 / 1.00 Dose

Legemiddelform:

Lyofilisat og væske til injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

gris

- Slakt. 0 dag

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AD03

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT

Tilgjengelig i:

AT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#) [Italiensk](#)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Markedsføringsgodkjenningsdato:

4/05/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Austrian Agency For Health And Food Safety

Godkjenningsnummer:

836133

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/05/2015

Referanse medlemsstat:

Irland

Prosedyrenummer:

IE/V/0444/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG HR Kypros CZ EE FR DE EL HU IT LV LI LT LU NL PL PT
RO SI SI ES

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Pakningsvedlegg

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Preparatomtale

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Merking

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Samlet mappe av alle dokumenter

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.