

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 lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
ReproCyc PRRS EU, liofilizat i otapalo za suspenziju za injekciju, za svinje

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

10000000.00 vevskultur infeksiøs 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:

HR

Tilgjengelig i:

HR

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:

27/04/2015

Tilvirker for batchfrigivelse:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Godkjenningsnummer:

UP/I-322-05/20-01/220

Status for endring av markedsføringstillatelse:

4/11/2025

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

Preparatomtale

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.