

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

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Forma farmacêutica:

Liofilizado e veículo para suspensão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Meat and offal. 0 dia

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AD03

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Alemanha

Disponibilidade:

Alemanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)
[Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#)

Titular da autorização de introdução no mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de autorização de introdução no mercado:

24/03/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridade responsável:

Paul-Ehrlich-Institut

Número da autorização:

PEI.V.11723.01.1

Data da alteração do estado de autorização:

20/04/2020

Estado-Membro de referência:

Irlanda

Número de procedimento:

IE/V/0444/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria [Bélgica](#) [Bulgária](#) [Croácia](#) [Chipre](#) [República Checa](#) [Estónia](#) [França](#)

Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Listenstaine Lituânia Luxemburgo
Países Baixos Polónia Portugal Roménia Eslováquia Eslovénia Espanha
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.