

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
- Water for injection

Identificação do produto

Nome do medicamento:

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

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Disponível apenas em [English](#)

1.00 other / 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:

Croácia

Disponível em:

Croácia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

27/04/2015

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Autoridade responsável:

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Número da autorização:

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

Data de alteração do estado de autorização:

12/02/2025

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.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089613>