

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

Auktoriserad

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

## Product identification

### Läkemedlets namn:

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs  
ReproCyc PRRS EU liofilizzato e ReproCyc PRRS EU solvente per sospensione iniettabile per suini

### Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [English](#)  
Finns tillgänglig endast på [English](#)

### Djurslag:

Svin

### Administreringsväg:

Intramuskulär användning

## Product details

### Aktiv substans / Styrka :

Finns tillgänglig endast på [English](#)

10000000.00 tissue culture infective dose 50 / 1.00 Dose

Finns tillgänglig endast på [English](#)

1.00 other / 1.00 Dose

---

**Läkemedelsform:**

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

---

**Withdrawal period by route of administration:**

**Intramuskulär användning:**

• **Svin**

- Meat and offal. 0 dygn

---

**Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):**

QI09AD03

---

**Rättslig status för tillhandahållande:**

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

---

**Godkännandestatus:**

Godkänd

---

**Authorised in:**

Italien

---

**Beskrivning av förpackning:**

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

Finns tillgänglig endast på [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Rättslig grund för produktgodkännande:**

Finns tillgänglig endast på [English](#) [Italian](#)

---

**Innehavare av godkännande för försäljning:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Marketing authorisation date:**

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

---

**Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:**

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

---

**Ansvarig myndighet:**

Ministry Of Health

---

**Godkännandenummer:**

104751

---

**Datum för ändring av godkännandestatus:**

28/05/2015

---

**Referensmedlemsstat:**

Irland

---

**Förfarandenummer:**

IE/V/0444/001

---

**Berörda medlemsstater:**

Österrike Belgien Bulgarien Kroatien Cypern Tjeckien Estland Frankrike  
Tyskland Grekland Ungern Italien Lettland Litauen Luxemburg  
Nederländerna Polen Portugal Rumänien Slovakien Slovenien Spanien  
Storbritannien (Nordirland)

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Gemensam fil för alla dokument

Det här dokumentet finns inte på detta språk (svenska). Du kan hitta det på ett annat språk nedan.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089616>