

Cirbloc M Hyo (--) + (--) - Emulsion for injection

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain 2940, Inactivated
- Porcine circovirus type 2d, ORF2 capsid protein

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Cirbloc M Hyo (--) + (--) - Emulsion for injection

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:184 AU Reference:HSE Index:0

Verfügbar nur in [englisch](#)

Presentation_strength:19.6 µg Reference:HSE Index:1

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Wartezeit(en) per Anwendungsart:**intramuskuläre Anwendung:**

-

Schwein

- Alle Zielgewebe. 0 Tag zero day

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AL08

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Zugelassen in:

Österreich , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Zypern , Tschechische Republik , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Deutschland , Griechenland , Ungarn , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Niederlande , Norwegen , Polen , Portugal , Rumänien , Slowakei , Slowenien , Spanien , Schweden ,

Verfügbar nur in estnisch englisch französisch litauisch portugiesisch schwedisch isländisch Norwegian

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [kroatisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

CEVA-Phylaxia Zrt.

Zulassungsdatum:

24/10/2024

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Ceva-Phylaxia Zrt.

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

24/10/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Dokumente

Kombinierte Datei aller Dokumente

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 6/11/2024

Herunterladen

ema-puar-v6131-cirblocmhyo-initial-en.pdf