

CircoMax (--)- Emulsion for injection

Autorisiert

- Porcine circovirus type 1, strain cPCV1-2, expressing the ORF2 protein gene of Porcine circovirus type 2a, Inactivated
- Porcine circovirus type 1, strain cPCV1-2b, expressing the ORF2 protein gene of Porcine circovirus type 2b, Inactivated

Product identification

Name des Arzneimittels:

CircoMax (--)- Emulsion for injection

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein, zur Fleischproduktion

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:1.5-4.9 RP Reference:HSE Index:0

Verfügbar nur in [English](#)

Presentation_strength:1.5-5.9 RP Reference:HSE Index:1

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein, zur Fleischproduktion

- Not specified. 0 Tag
Zero days

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

QI09AA07

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised 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 [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Available in:

Belgien , Bulgarien , Dänemark , Estland , Finnland , Frankreich , Griechenland , Italien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Niederlande , Polen , Rumänien , Slowakei , Spanien , Tschechische Republik , Ungarn , United Kingdom (Northern Ireland)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium SA

Marketing authorisation date:

11/01/2022

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Belgium

Zuständige Behörde:

European Commission

Zulassungsnummer:

Diese Information ist für dieses Produkt nicht verfügbar.

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/01/2022

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

Documents

Combined File of all Documents

Deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 18/02/2025

Herunterladen

ema-puar-circomax-v-005185-par-en.pdf

ema-puar-circomax-v-005185-par-en.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000044518>