

Porcilis PCV ID \geq 1436 AU - Emulsion for injection

Autorisé

- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Porcilis PCV ID \geq 1436 AU - Emulsion for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intradermique

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength: \geq 1436 AU/dose Comments:AU - Antigenic units as determined in the in vitro antigenic mass assay Index:0

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intradermique:**

-

Porc

- Tous les tissus éligibles. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AA07

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Disponible en:

Allemagne , Autriche , Belgique , Chypre , Danemark , Espagne , Finlande , France , Grèce , Hongrie , Irlande , Italie , Lettonie , Luxembourg , Norvège , Pays-Bas , Pologne , Portugal , Roumanie , Royaume-Uni (Irlande du Nord) , Slovaquie , Suède , Tchéquie

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Intervet International B.V.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

28/08/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Intervet International B.V.

Autorité responsable:

European Commission

Numéro de l'autorisation:

Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:

28/08/2015

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 9/10/2024

[Télécharger](#)

ema-puar-v3942-porcilispavid-vra0008-en.pdf

ema-puar-porcilis-pcv-id-v-003942-ws2294-en.pdf

ema-puar-porcilis-pcv-id-v-3942-par-en.pdf

ema-puar-porcilis-pcv-id-v-3942-var-ws1277-en.pdf