

# Circovac (--) - Emulsion and suspension for emulsion for injection

Autorisé

- Porcine circovirus type 2, strain 1010, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Circovac (--) - Emulsion and suspension for emulsion for injection

### Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

### Espèces cibles:

Porc (femelle)

### Voie d'administration:

Voie intramusculaire

## Informations sur le produit

### Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation\_strength:  $\geq 1.8 \log 10$  Elisa U Reference:Hse Index:0

### Forme pharmaceutique:

Emulsion et suspension pour émulsion injectable

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

- 

**Porc (femelle)**

- Non applicable. 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 , Bulgarie , Chypre , Croatie , Danemark , Espagne , Estonie , Finlande , France , Hongrie , Irlande , 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

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

---

## Informations complémentaires

**Type d'autorisation:**

---

**Base légale de l'autorisation du produit:**

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

21/06/2007

---

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

Ceva-Phylaxia Zrt.

---

**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:**

7/12/2021

---

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 14/03/2026

Télécharger

ema-puar-circovac-v-114-var-ii-0005-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-var-vra-0020-g-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-par-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-var-ws1945-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-par-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-var-vra-0020-g-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-var-ws1945-en.pdf

ema-puar-circovac-v-114-var-ii-0005-en.pdf