

Porcilis PCV M Hyo Porcine circovirus $\geq$ 2828 AU + Mycoplasma hyopneumoniae $\geq$ 2.69 RPU - Emulsion for injection

Heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Porcilis PCV M Hyo Porcine circovirus $\geq$ 2828 AU + Mycoplasma hyopneumoniae $\geq$ 2.69 RPU - Emulsion for injection

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 2828 AU Reference: Hse Index: 0

Aðeins fáanlegt í enska

Presentation_strength: ≥ 2.69 RPU Reference: Hse Index: 1

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

Afurðanýtingafrestur eftir íkomuleið:

Til notkunar í vöðva:

-

Svín

- Á ekki við. 0 dagar
Zero days

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AL

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Gilt

Heimilað í:

Austurríki , Belgía , Búlgaría , Króatía , Kýpur , Tékkland , Danmörk , Eistland , Finnland , Frakkland , Þýskaland , Grikkland , Ungverjaland , Ísland , Írland , Ítalía , Lettland , Liechtenstein , Litáen , Lúxemborg , Malta , Holland , Noregur , Pólland , Portúgal , Rúmenía , Slóvakía , Slóvenía , Spánn , Svíþjóð , Bretland (Norður-Írland)

Fáanlegt í:

Austurríki , Belgía , Bretland (Norður-Írland) , Búlgaría , Danmörk , Frakkland , Grikkland , Holland , Lettland , Malta , Portúgal , Pólland , Rúmenía , Slóvakía , Spánn , Svíþjóð , Tékkland , Ungverjaland , Írland , Ítalía , Þýskaland

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [íþalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Intervet International B.V.

Dagsetning markaðsleyfis:

7/11/2014

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Intervet International B.V.

Ábyrgt yfirvald:

European Commission

Markaðsleyfisnúmer:

Þessar upplýsingar eru ekki aðgengilegar fyrir þetta lyf.

Dagsetning á breytingu stöðu:

7/11/2014

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýrallyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Íslenska (PDF)

Birt: 29/02/2024

Sækja

ema-puar-porcilis-pcv-m-hyo-v-3796-par-en.pdf

ema-puar-porcilispvcvmhyo-v-3796-var-ii-7-en.pdf