

## Porcilis PCV ID $\geq$ 1436 AU - Emulsion for injection

Autorizzato

- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

### Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

Porcilis PCV ID  $\geq$  1436 AU - Emulsion for injection

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

**Specie di destinazione:**

Suino

**Via di somministrazione:**

Uso intradermico

### Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

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

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intradermico:**

- 

**Suino**

- tutti i tessuti rilevanti. 0 giorno  
Zero days

---

**Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):**

QI09AA07

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Austria , Belgio , Bulgaria , Croazia , Cipro , Repubblica Ceca , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Ungheria , Islanda , Irlanda , Italia , Lettonia , Liechtenstein , Lituania , Lussemburgo , Malta , Paesi Bassi , Norvegia , Polonia , Portogallo , Romania , Slovacchia , Slovenia , Spagna , Svezia ,

Disponibile solo in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Disponibile in:**

Austria , Belgio , Cipro , Danimarca , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Irlanda , Italia , Lettonia , Lussemburgo , Norvegia , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Spagna , Svezia , Ungheria ,  
United Kingdom (Northern Ireland)

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Ulteriori informazioni**

---

**Tipo di diritto:**

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Intervet International B.V.

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

28/08/2015

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Intervet International B.V.

---

**Autorità responsabile:**

European Commission

---

**Numero di autorizzazione:**

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

28/08/2015

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 9/10/2024

Scaricamento

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