

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

Autorizzato

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

Product identification

Denominazione del medicinale:

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

Principio attivo:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Product details

Principio attivo / Dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:≥ 2828 AU Reference:Hse Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:≥ 2.69 RPU Reference:Hse Index:1

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Withdrawal period by route of administration:

Uso intramuscolare:

. Suino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

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

QI09AL

Status giuridico della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Authorised 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](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa -Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.

Marketing authorisation date:

7/11/2014

Siti di produzione 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:

7/11/2014

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

Documents

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato su: 29/02/2024

Scaricamento

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

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000001226>