

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

Autorizzato

- Porcine circovirus type 2, strain 1010, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

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

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino (scrofa)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

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

Forma farmaceutica:

Emulsione e sospensione per emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino (scrofa)

- non applicabile. 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](#)

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa (articolo 12, paragrafo 3, della Direttiva N°2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Ceva-Phylaxia Co. Ltd

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

21/06/2007

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Ceva-Phylaxia Veterinary Biologicals Co. Ltd

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/12/2021

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Pubblicato il: 28/08/2024

Scaricamento

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

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

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

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

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

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

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

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