

CircoMax Myco (--)- Emulsion for injection

Autorizzato

- Porcine circovirus type 1, strain cPCV1-2, expressing the ORF2 protein gene of Porcine circovirus type 2a, Inactivated
- Porcine circovirus type 1, strain cPCV1-2b, expressing the ORF2 protein gene of Porcine circovirus type 2b, Inactivated
- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

CircoMax Myco (--)- Emulsion for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:1.5 - 4.9 RP Reference:PCV02 Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:1.5 - 5.9 RP Reference:PCV02 Index:1

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:1.5 - 4.7 RP Reference:010.02 Index:2

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suino

- non applicabile. 0 giorno
Zero days

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

QI09AL08

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 , Bulgaria , Cipro , Croazia , Danimarca , Estonia , Francia , Grecia , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , 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](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Applicazione completa Nuova sostanza attiva (Articolo 12(3) della Direttiva N° 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

9/12/2020

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium

Autorità responsabile:

European Commission

Numero di autorizzazione:

Queste informazioni non sono disponibili per questo prodotto.

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

9/12/2020

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: 18/02/2025

Scaricamento

ema-puar-v5184-circomaxmyco-ws2429-vra003-en.pdf

ema-puar-circomax-myco-v-5184-par-en.pdf