

# CircoMax (--)- 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

## Identificazione del prodotto

**Denominazione del medicinale:**

CircoMax (--)- Emulsion for injection

---

**Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

---

**Specie di destinazione:**

Suini (da ingrasso)

---

**Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

---

## Informazioni sul prodotto

**Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:1.5-4.9 RP Reference:HSE Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation\_strength:1.5-5.9 RP Reference:HSE Index:1

---

**Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

---

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

**Uso intramuscolare:**

- 

**Suini (da ingrasso)**

- non specificato. 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 , Bulgaria , Danimarca , Estonia , Finlandia , Francia , Germania , Grecia , Italia , Lettonia , Lituania , Lussemburgo , Paesi Bassi , Polonia , Portogallo , Repubblica Ceca , Romania , Slovacchia , Spagna , 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:**

11/01/2022

---

**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:**

11/01/2022

---

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: 11/07/2025

Scaricamento

ema-puar-circomax-v-005185-par-en.pdf

ema-puar-circomax-v-005185-par-en.pdf