

Porcilis PCV M Hyo ID (--)+ (--)- Emulsion for injection

Autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Porcilis PCV M Hyo ID (--)+ (--)- Emulsion for injection

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

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:751.4 AU Reference:HSE Index:0

Disponibile solo in [English](#)

Presentation_strength:0.72 AU Reference:HSE Index:1

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

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

-

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:

Portogallo

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](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:

Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:

Domanda completa - sostanza attiva nota (Articolo 8 del Regolamento (UE) 2019/6)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

INTERVET INTERNATIONAL B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

30/08/2024

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:

30/08/2024

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

www.adrreports.eu/vet

Documenti

File combinato di tutti i documenti

italiano (PDF)

Publicato il: 9/10/2024

Scaricamento

ema-puar-v6289-porcilispvmhyoid-en.pdf