

CircoMax (--) - Emulsion for injection

Autorisert

- 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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

CircoMax (--) - Emulsion for injection

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktegris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

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

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk:

-

slaktegris

- Ikke spesifisert. 0 dag Zero days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AA07

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

AT , BE , BG , HR , Kypros , CZ , DK , EE , FI , FR , DE , EL , HU , IS , Irland , IT , LV , LI , LT , LU , MT , NL , NO , PL , PT , RO , SI , SI , ES , SE ,

Tilgjengelig i:

, AT , BE , BG , CZ , DE , DK , EE , EL , ES , FI , FR , HU , IT , LT , LU , LV , NL , PL , PT , RO , SI

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- nytt virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Belgium SA

Markedsføringsgodkjenningsdato:

11/01/2022

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Belgium

Ansvarlig myndighet:

European Commission

Godkjenningsnummer:

Denne informasjonen er ikke tilgjengelig for dette produktet.

Status for endring av markedsføringstillatelse:

11/01/2022

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Combined File of all Documents

norsk (PDF)

Publisert på: 11/07/2025

Nedlasting

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

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