

CircoMax Myco (--) - Emulsion for injection

Autorizado

- 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

Identificação do produto

Nome do medicamento veterinário:

CircoMax Myco (--) - Emulsion for injection

Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Disponível apenas em [inglês](#)

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

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Intervalo de segurança por via de administração:

Via intramuscular:

-

Pig

- Not applicable. 0 dia
Zero days

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AL08

Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Autorizado

Autorizado em:

Áustria , Bélgica , Bulgária , Croácia , Chipre , República Checa , Dinamarca , Estónia ,
Finlândia , França , Alemanha , Grécia , Hungria , Islândia , Irlanda , Itália , Letónia ,
Listenstaine , Lituânia , Luxemburgo , Malta , Países Baixos , Noruega , Polónia ,
Portugal , Roménia , Eslováquia , Eslovénia , Espanha , Suécia ,
Reino Unido (Irlanda do Norte)

Disponibilidade:

Bulgária , Bélgica , Chipre , Croácia , Dinamarca , Eslováquia , Espanha , Estónia

, Grécia , Hungria , Itália , Letónia , Lituânia , Luxemburgo , Países Baixos , Polónia , Reino Unido (Irlanda do Norte) , República Checa , Roménia , Suécia , Áustria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Disponível apenas em inglês

Informações adicionais

Tipo de direito:

Disponível apenas em inglês francês croata italiano letão finlandês sueco islandês Norwegian

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

Disponível apenas em inglês italiano letão lituano Norwegian

Titular da autorização de introdução no mercado:

Zoetis Belgium

Data de autorização de introdução no mercado:

9/12/2020

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Belgium SA

Autoridade responsável:

European Commission

Número da autorização:

Esta informação não está disponível para este medicamento veterinário.

Data da alteração do estado de autorização:

9/12/2020

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:
www.adrreports.eu/vet

Documentos

Combined File of all Documents

português (PDF)

Publicado em: 18/02/2025

[Descarregar](#)

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

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