

Porcilis PCV ID \geq 1436 AU - Emulsion for injection

Oprávnený

- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Porcilis PCV ID \geq 1436 AU - Emulsion for injection

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intradermálne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

Presentation_strength: \geq 1436 AU/dose Comments:AU - Antigenic units as determined in the in vitro antigenic mass assay Index:0

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:**Intradermálne použitie:**

-

Pig

- All relevant tissues. 0 day
Zero days

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AA07

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Rakúsko , Belgicko , Bulharsko , Chorvátsko , Cyprus , Česko , Dánsko , Estónsko , Fínsko , Francúzsko , Nemecko , Grécko , Maďarsko , Island , Írsko , Taliansko , Lotyšsko , Lichtenštajnsko , Litva , Luxembursko , Malta , Holandsko , Nórsko , Poľsko , Portugalsko , Rumunsko , Slovensko , Slovinsko , Španielsko , Švédsko ,

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Dostupné v:

Belgicko , Cyprus , Dánsko , Francúzsko , Fínsko , Grécko , Holandsko , Lotyšsko , Luxembursko , Maďarsko , Nemecko , Nórsko , Portugalsko , Poľsko , Rakúsko , Rumunsko , Slovensko , Taliansko , United Kingdom (Northern Ireland) , Írsko , Česko , Španielsko , Švédsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#)
[Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Intervet International B.V.

Dátum registrácie lieku:

28/08/2015

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Intervet International B.V.

Zodpovedný orgán:

European Commission

Číslo registrácie:

Požadované informácie o tomto lieku nie sú k dispozícii.

Dátum zmeny stavu registrácie:

28/08/2015

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Dokumenty

Combined File of all Documents

slovenčina (PDF)

Publikované na: 9/10/2024

Stiahnuť

ema-puar-v3942-porcilispcvid-vra0008-en.pdf

ema-puar-porcilis-pcv-id-v-003942-ws2294-en.pdf

ema-puar-porcilis-pcv-id-v-3942-par-en.pdf

ema-puar-porcilis-pcv-id-v-3942-var-ws1277-en.pdf