

Porcilis PCV ID \geq 1436 AU - Emulsion for injection

Godkänd

- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Porcilis PCV ID \geq 1436 AU - Emulsion for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intradermal användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:**Intradermal användning:**

-

Svin

- All relevant tissues. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AA07

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Cypern , Danmark , Finland , Frankrike , Grekland , Irland , Italien , Lettland , Luxemburg , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Spanien , Storbritannien (Nordirland) , Sverige , Tjeckien , Tyskland , Ungern , Österrike

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

28/08/2015

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningsstatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

28/08/2015

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/10/2024

[Ladda ner](#)

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