

Porcilis PCV (--) - Emulsion for injection

Godkänd

- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Porcilis PCV (--) - Emulsion for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:4.5 log2 Ab titre Reference:Hse Comments:II.C.2.1.2 Index:0

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Not applicable. 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 , Bulgarien , Danmark , Finland , Frankrike , Irland , Italien , Lettland , 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

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Intervet International B.V.

Godkännandedatum:

12/01/2009

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Intervet International B.V.

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

12/01/2009

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 29/02/2024

[Ladda ner](#)

ema-puar-porcilis-pcv-v-135-par-en.pdf