

CircoMax Myco (--)- Emulsion for injection

Godkänd

- 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

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

CircoMax Myco (--)- Emulsion for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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:1.5 - 4.9 RP Reference:PCV02 Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL08

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 , Cypern , Danmark , Estland , Frankrike , Grekland , Italien , Kroatien , Lettland , Litauen , Luxemburg , Nederländerna , 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](#)

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:

Zoetis Belgium

Godkännandedatum:

9/12/2020

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

9/12/2020

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 18/02/2025

Ladda ner

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

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