

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Неразрешен

- Porcine parvovirus, strain S-80, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Идентификация на продукта

Име на лекарството:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen vakcina A.U.V.

Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня

Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

Данни за продукта

Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Фармацевтична форма:

Инжекционна емулсия

Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AL01

Режим на отпускане:

Налично само в Чешки Естонски Английски Френски Италиански Латвийски Литовски Португалски Румънски Словенски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Статус на разрешението за търговия:

Surrendered

Разрешен в:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски Norwegian

Описание на опаковката:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Допълнителна информация

Вид правомощия:

Налично само в Английски Френски Хърватски Италиански Латвийски Финландски Шведски Исландски Norwegian

Правно основание на разрешението за търговия на продукта:

Налично само в Английски Италиански Латвийски Литовски Norwegian

Притежател на разрешение за търговия:

Zoetis Hungary Kft.

Дата на разрешение за търговия:

17/01/2017

Производители отговорни за освобождаване на партидата:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate
Paul-Ehrlich-Institute

Отговорен орган:

Directorate Of Veterinary Medicinal Products

Номер на разрешението за търговия:

3841/X/17 NÉVIN ÁTI

Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:

13/03/2023

Референтна държава членка:

Налично само в Испански Чешки Немски Естонски Английски Френски
Хърватски Италиански Холандски Португалски Словашки Шведски Исландски
Norwegian

Процедурен номер:

ES/V/0266/001

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете www.adrreports.eu/vet