

# Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Неразрешен

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 4, strain 2170B, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain IA84-29755, Inactivated

## Идентификация на продукта

### Име на лекарството:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

### Активно вещество:

Налично само в Английски

Налично само в Английски

Налично само в Английски

### Видове животни, за които е предназначен продукта:

свиня за угодяване

### Начин на приложение:

Интрамускулно приложение

## Данни за продукта

### Активно вещество и концентрация:

Налично само в Английски  
1.90 unknown / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
8.10 unknown / 2.00 millilitre(s)

Налично само в Английски  
3.40 unknown / 2.00 millilitre(s)

---

### Фармацевтична форма:

Инжекционна суспензия

---

### Карентен срок по начин на приложение:

#### Интрамускулно приложение:

- 

#### свиня за угояване

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

---

### Ветеринарномедицински Анатомо-Терапевтичен (ATCvet) Код:

QI09AB17

---

### 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  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
Налично само в Английски  
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 Norwegian

---

### **Притежател на разрешение за търговия:**

Zoetis Italia S.r.l

---

### **Дата на разрешение за търговия:**

6/10/2008

---

### **Производители отговорни за освобождаване на партидата:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Отговорен орган:**

Ministry Of Health

---

### **Номер на разрешението за търговия:**

104027

---

### **Дата на промяна в статуса на разрешението за търговия:**

8/10/2021

---

### **Референтна държава членка:**

Налично само в [Испански](#) [Чешки](#) [Немски](#) [Естонски](#) [Английски](#) [Френски](#)  
[Италиански](#) [Холандски](#) [Португалски](#) [Словашки](#) [Шведски](#) [Исландски](#) [Norwegian](#)

---

**Процедурен номер:**

DE/V/0280/001

---

За справка относно неблагоприятни реакции от ветеринарни лекарствени продукти, моля посетете [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Документи

Combined File of all Documents

Този документ не съществува на този език (български). Можете да го намерите на друг език по-долу.