

Registrováno

Susvac P+Ery Každá dávka  
szczepionki (2 ml) zawiera:  
Inaktywowany parwovirus świń,  
szczep FCV117: nie mniej niż  
1:100 HI\* Inaktywowane  
bakterie Erysipelotrix  
rhusiopathiae, serotyp 2: 50 I.U.  
\*HI – jednostki hamowania  
hemaglutynacji (badania  
odpowiedzi serologicznej u kawii  
domowej) Emulsja do  
wstrzykiwań

- Porcine parvovirus, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

Identifikace přípravku

**Název léčiva:**

Susvac P+Ery Každá dawka szczepionki (2 ml) zawiera: Inaktywowany parwowirus świń, szczep FCV117: nie mniej niż 1:100 HI\* Inaktywowane bakterie Erysipelotrix rhusiopathiae, serotyp 2: 50 I.U. \*HI – jednostki hamowania hemaglutynacji (badania odpowiedzi serologicznej u kawii domowej) Emulsja do wstrzykiwań

---

**Léčivá látka:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

---

**Cílové druhy:**

Prase

---

**Cesta podání:**

Intramuskulární podání

---

## Údaje o přípravku

**Léčivá látka a síla:**

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

50.00 international unit(s) / 2.00 millilitre(s)

---

**Léková forma:**

Injekční/infuzní emulze

---

**Ochranná lhůta podle cesty podání:**

**Intramuskulární podání:**

- 

**Prase**

- Maso. 0 day

---

**Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Právní status výdeje:**

Na předpis

---

**Stav registrace:**

Valid

---

**Registrováno v:**

Polsko

---

**Popis balení:**

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

Dostupné pouze v [Polish](#)

---

## Doplňující informace

**Typ oprávnění:**

Dostupné pouze v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)  
[Norwegian](#)

---

**Právní základ registrace přípravku:**

Dostupné pouze v [English](#) [Italian](#)

---

**Držitel rozhodnutí o registraci:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum registrace:**

7/03/2024

---

**Výrobní místa s propouštěním šarží:**

Fatro S.p.A.

---

**Příslušný orgán:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Registrační číslo:**

3303

---

**Datum změny stavu registrace:**

7/03/2024

---

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenty

Souhrn údajů o přípravku

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Příbalová informace

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.

Označení na obalu

Tento dokument v tomto jazyce neexistuje (čeština). Níže jej najdete v jiném jazyce.