

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Autorizovaný

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

Product identification

Název léčivého přípravku:

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

Léčivá látka:

K dispozici pouze v [English](#)
K dispozici pouze v [English](#)

Cílové druhy zvířat:

Prase

Způsob podání:

Intramuskulární podání

Product details

Léčivá látka a síla:

K dispozici pouze v [English](#)
94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

K dispozici pouze v [English](#)
13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Withdrawal period by route of administration:**Intramuskulární podání:**

- Prase
-

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinární kód (ATCvet):

QI09AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Valid

Authorised in:

Maďarsko

Popis balení:

K dispozici pouze v [English](#)

K dispozici pouze v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Právní základ registrace přípravku:

K dispozici pouze v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

Požadované informace nejsou pro tento přípravek k dispozici.

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

VMD

PEI

Odpovědný orgán:

National Food Chain Safety Office

Registrační číslo:

3841/X/17 NÉBIH ÁTI

Datum změny stavu registrace:

17/01/2017

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo postupu:

ES/V/0266/001

Dotčený členský stát:

Rakousko Bulharsko Chorvatsko Kypr Dánsko

K dispozici pouze v [Spanish](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)

[Portuguese](#) [Slovak](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Finsko Francie Německo Řecko Maďarsko Itálie Lotyšsko Litva Norsko

Polsko Portugalsko Rumunsko Slovinsko Švédsko

K dispozici pouze v [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017141>