

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Neregistrováno

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

Identifikace přípravku

Název léčiva:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

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](#)

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

Dostupné pouze v [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Léková forma:

Injekční emulze

Anatomicko-terapeuticko-chemická klasifikace veterinárních léčiv (ATCvet):
QI09AL01

Právní status výdeje:

Na předpis

Stav registrace:

Surrendered

Registrováno v:

Norsko

Popis balení:

Dostupné pouze v [English](#)

Dostupné pouze v [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Držitel rozhodnutí o registraci:

Zoetis Animal Health ApS

Datum registrace:

16/01/2017

Výrobní místa s propouštěním šarží:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
The Veterinary Medicines Directorate
Paul-Ehrlich-Institut

Příslušný orgán:

Norwegian Medical Products Agency

Registrační číslo:

15-10954

Datum změny stavu registrace:

10/12/2022

Referenční členský stát:

Španělsko

Číslo procedury:

ES/V/0266/001

Informace o nežádoucích účincích veterinárních léčivých přípravků naleznete na adrese www.adrreports.eu/vet