

Suvaxyn® Parvo/E

Ikke autoriseret

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

Produktidentifikation

Lægemiddelnavn:

Suvaxyn® Parvo/E

Aktiv substans:

Kun tilgængelig på [English](#)

Kun tilgængelig på [English](#)

Dyreart:

Svin

Administrationsvej:

Intramuskulær anvendelse

Produktoplysninger

Aktiv substans og styrke:

Kun tilgængelig på [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Kun tilgængelig på [English](#)

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

Lægemiddelform:

Injektionsvæske, emulsion

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinær (ATCvet) kode:

QI09AL01

Udleveringsbestemmelse:

Kun tilgængelig på [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Godkendelsesstatus:

Tilbagekaldt

Autoriseret i:

Kun tilgængelig på [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakningsbeskrivelse:

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Kun tilgængelig på [Portuguese](#)

Yderligere oplysninger

Berettigelsestype:

Kun tilgængelig på [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Lovgrundlag for godkendelse:

Kun tilgængelig på [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#) [Norwegian](#)

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Zoetis Portugal Lda.

Dato for markedsføringstilladelse:

1/01/2022

Fremstillere ansvarlige for batchfrigivelse:

Zoetis Portugal Lda.

Ansvarlig myndighed:

Directorate General For Food And Veterinary

Markedsføringstilladelsesnummer:

UPD 1.6.1-4 JSON NAP Chpt2 C2 Mandatory 889/01/15RIVPT

Dato for ændring af godkendelsesstatus:

1/04/2022

Indberetninger om formodede bivirkninger på veterinærlægemidler:

www.adrreports.eu/vet