

Zugelassen

Susvac P+Ery Każda 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

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

## Produktidentifikation

### **Arzneimittel:**

Susvac P+Ery Każda 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

---

**Wirkstoff:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

**Zieltierarten:**

Schwein

---

**Art der Anwendung:**

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

**Wirkstoff und Stärke:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion/Infusion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:**

**intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**

QI09AL01

---

**Abgaberegung:**

Verfügbar nur in [tschechisch](#) [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [italienisch](#) [lettisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [rumänisch](#) [slowenisch](#) [finnisch](#) [schwedisch](#) [isländisch](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Polen

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

Verfügbar nur in polieren

---

## Zusätzliche Informationen

**Anspruchstyp:**

Verfügbar nur in englisch französisch kroatisch italienisch lettisch finnisch schwedisch  
isländisch Norwegian

---

**Rechtsgrundlage der Produktzulassung:**

Verfügbar nur in englisch italienisch

---

**Zulassungsinhaber:**

Fatro S.p.A.

---

**Zulassungsdatum:**

7/03/2024

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Fatro S.p.A.

---

**Zuständige Behörde:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Zulassungsnummer:**

3303

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

7/03/2024

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumente

Zusammenfassung der Merkmale des Arzneimittels

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Packungsbeilage

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.

Etikettierung

Dieses Dokument existiert in dieser Sprache nicht (deutsch). Sie finden es in einer anderen Sprache unten.