

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Nicht autorisiert

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

Produktidentifikation

Arzneimittel:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, süsteemulsoon sigadele

Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Zieltierarten:

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Produktdetails

Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

Verfügbar nur in [englisch](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinärkode (ATCvet-Code):

QI09AL01

Abgaberegelung:

Verfügbar nur in tschechisch estnisch englisch französisch italienisch lettisch litauisch
portugiesisch rumänisch slowenisch finnisch schwedisch isländisch Norwegian

Zulassungsstatus:

Surrendered

Zugelassen in:

Estland

Packungsbeschreibung:

Verfügbar nur in englisch

Verfügbar nur in englisch

Zusätzliche Informationen

Anspruchstyp:

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

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in englisch italienisch lettisch litauisch Norwegian

Zulassungsinhaber:

Zoetis Belgium

Zulassungsdatum:

6/12/2016

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Zuständige Behörde:

State Agency Of Medicines

Zulassungsnummer:

2003

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

29/01/2023

Referenzmitgliedstaat:

Spanien

Verfahrensnummer:

ES/V/0266/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

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.