

# Suvaxyn MH-One Emulsion zur Injektion

Zugelassen

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs

Suvaxyn MH-One Emulsie voor injectie

Suvaxyn MH-One Emulsion injectable

Suvaxyn MH-One Emulsion zur Injektion

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

### Zieltierarten:

Schwein

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

**Darreichungsform:**

Emulsion zur Injektion

---

**Wartezeit(en) per Anwendungsart:****intramuskuläre Anwendung:**

- 

**Schwein**

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

---

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

QI09AB13

---

**Abgaberegulierung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Zulassung gültig

---

**Zugelassen in:**

Belgien

---

**Verfügbar in:**

Belgien

---

**Packungsbeschreibung:**

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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](#) [Norwegian](#)

---

**Zulassungsinhaber:**

Zoetis Belgium

---

**Zulassungsdatum:**

29/09/2008

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Zuständige Behörde:**

Federal Agency For Medicines And Health Products

---

**Zulassungsnummer:**

BE-V325656

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

29/09/2008

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Deutschland

---

**Verfahrensnummer:**

DE/V/0248/001

---

**Betroffene Mitgliedstaaten:**

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik  
Dänemark Frankreich Griechenland Ungarn Irland Italien Lettland Litauen  
Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei Slowenien  
Spanien Schweden

Verfügbar nur in [estnisch](#) [englisch](#) [französisch](#) [litauisch](#) [portugiesisch](#) [schwedisch](#)  
[isländisch](#) [Norwegian](#)

---

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

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/02/2025

[Herunterladen](#)

Combined File of all Documents

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

Etikettierung

deutsch (PDF)

Veröffentlicht am: 25/02/2025

[Herunterladen](#)

2603675-paren-20250201.pdf