

# Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Nicht autorisiert

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

## Produktidentifikation

### Arzneimittel:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

---

### Wirkstoff:

Verfügbar nur in [englisch](#)

Verfügbar nur in [englisch](#)

---

### Zieltierarten:

Schwein

---

### Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

---

## Produktdetails

### Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [englisch](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Verfügbar nur in [englisch](#)

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

---

### Darreichungsform:

Emulsion zur Injektion

---

**Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):**  
QI09AL01

---

**Abgaberegulung:**

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

---

**Zulassungsstatus:**

Surrendered

---

**Zugelassen in:**

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

---

**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 UK Limited

---

**Zulassungsdatum:**

13/12/2016

---

**Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Zuständige Behörde:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Zulassungsnummer:**

Vm 42058/4205

---

**Tag der Änderung des Zulassungsstatus:**

4/10/2022

---

**Referenzmitgliedstaat:**

Spanien

---

**Verfahrensnummer:**

ES/V/0266/001

---

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