

Suvaxyn M. hyo

Autorisiert

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

Product identification

Name des Arzneimittels:

Suvaxyn M. hyo

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein
Saugferkel

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)
2000000000.00 unknown / 2.00 millilitre(s)

Darreichungsform:

Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag
- Fleisch und Innereien. 0 Tag

-

Saugferkel

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

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

QI09AB13

Abgaberegulung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Deutschland

Beschreibung der Verpackung:

(ID5) 250 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 250 Milliliter

(ID4) 100 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 1 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit 100 Milliliter

(ID3) 2500 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 250 Milliliter

(ID2) 1000 Milliliter: Faltschachtel (Pappe) mit 10 Flasche (Polyethylen hoher Dichte) mit jeweils 100 Milliliter

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Zulassungsinhaber:

Zoetis Deutschland GmbH

Marketing authorisation date:

3/06/1994

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Zoetis Inc.

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zuständige Behörde:

Paul-Ehrlich-Institut

Zulassungsnummer:

175a/92

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

11/08/2009

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Combined File of all Documents

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000091821>