

Autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

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 kawaii domowej) Emulsja do wstrzykiwań

Principio activo:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

50.00 Unidad(es) internacional(es) / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable y para perfusión

Tiempo de espera por vía de administración:

Vía intramuscular:

-

Porcino

- Meat and offal. 0 Día

código químico anatómico-terapéutico para medicamentos veterinarios (ATCvet):

QI09AL01

Condiciones de dispensación:

Disponibile únicamente en [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Estado de la autorización:

Autorizado

Autorizado en:

Polonia

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Disponible únicamente en [Polish](#)

Información adicional

Tipo legal de la autorización:

Disponible únicamente en [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base legal de la autorización del medicamento:

Disponible únicamente en [English](#) [Italian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Fatro S.p.A.

Fecha de autorización de comercialización:

7/03/2024

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Fatro S.p.A.

Autoridad responsable:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Número de autorización:

3303

Fecha de modificación del estado de la autorización:

7/03/2024

Para consultar notificaciones de presuntos efectos adversos diríjase a www.adrreports.eu/vet

Documentos

Ficha técnica o resumen de las características del producto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Prospecto

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.

Etiquetado

Este documento no existe en este idioma (@Language). Puede encontrarlo en otro idioma a continuación.