

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

No autorizado

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

Identificación del medicamento

Nombre del medicamento:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Principio activo:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Datos del medicamento

Principio activo y concentración:

Disponible únicamente en [English](#)

94.10 Unidad(es) de inhibición de hemoaglutinación / 2.00 Mililitro(s)

Disponible únicamente en [English](#)

13.50 Potencia relativa / 2.00 Mililitro(s)

Forma farmacéutica:

Emulsión inyectable

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

QI09AL01

Condiciones de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Anulado

Autorizado en:

Noruega

Descripción del formato:

Disponible únicamente en [English](#)

Disponible únicamente en [English](#)

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](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Fecha de autorización de comercialización:

16/01/2017

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Autoridad responsable:

Norwegian Medical Products Agency

Número de autorización:

15-10954

Fecha de modificación del estado de la autorización:

10/12/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0266/001

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