

# 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 [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [Italian](#) [Portuguese](#)  
[Norwegian](#)

---

**Estado de la autorización:**

Anulado

---

**Autorizado en:**

Rumania; Rumanía

---

**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 Belgium

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

27/11/2016

---

**Fabricante responsable de la liberación del lote:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Autoridad responsable:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Número de autorización:**

220019

---

**Fecha de modificación del estado de la autorización:**

13/12/2022

---

**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](http://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.