

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

No autorizado

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

Product identification

Nombre del medicamento:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen
Suvaxyn Parvo Ery Injektionsvätska, emulsion

Principio activo:

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

Especies de destino:

Porcino

Vía de administración:

Vía intramuscular

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

Vía intramuscular:

- **Porcino**

Código Anatómico Terapéutico Químico Veterinario (ATCvet):

QI09AL01

Régimen jurídico de dispensación:

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

Estado de la autorización:

Desistida

Authorised in:

Suecia

Descripción del empaquetado:

Disponibile únicamente en [English](#)

Disponibile únicamente en [English](#)

Additional information

Entitlement type:

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

Fundamento jurídico de la autorización del producto:

Disponibile únicamente en [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular de la autorización de comercialización:

Zoetis Animal Health ApS

Marketing authorisation date:

No se dispone de esta información para este producto.

Centros de fabricación responsables de la liberación del lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

VMD

PEI

Autoridad responsable:

Swedish Medical Products Agency

Número de autorización:

53653

Fecha del cambio de estado de la autorización:

12/12/2022

Estado miembro de referencia:

España

Número de procedimiento:

ES/V/0266/001

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

Documents

Prospecto

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

Ficha técnica o resumen de las características del producto

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017155>