

# SUVAXYN M. HYO SUSPENSION INYECTABLE PARA CERDOS

Autorizado

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

## Identificación del medicamento

**Nombre del medicamento:**

SUVAXYN M. HYO SUSPENSION INYECTABLE PARA CERDOS

**Principio activo:**

Disponible únicamente en [English](#)

**Especies de destino:**

Lechones

**Vía de administración:**

Vía intramuscular

## Datos del medicamento

**Principio activo y concentración:**

Disponible únicamente en [English](#)  
1.00 Potencia relativa / 1.00 Dosis

**Forma farmacéutica:**

Suspensión inyectable

**Tiempo de espera por vía de administración:**

**Vía intramuscular:**

- 

**Lechones**

- Meat and offal. 0 Día

---

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

QI09AB13

---

**Condiciones de dispensación:**

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

---

**Estado de la autorización:**

Autorizado

---

**Autorizado en:**

España

---

**Disponible en:**

España

---

**Descripción del formato:**

Caja con 10 viales de 250 ml (125 dosis)

Caja con 10 viales de 100 ml (50 dosis)

Caja con 10 viales de 20 ml (10 dosis)

Caja con 1 vial de 250 ml (125 dosis)

Caja con 1 vial de 100 ml (50 dosis)

Caja con 1 vial de 20 ml (10 dosis)

---

## 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 Spain S.L.

---

**Fecha de autorización de comercialización:**

13/12/1993

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autoridad responsable:**

Spanish Agency For Medicines And Medical Devices

---

**Número de autorización:**

2668 ESP

---

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

18/02/2021

---

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

Prospecto

Etiquetado