

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Ei myönnetty

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

Valmisteen perustiedot

Lääkkeen nimi:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Vaikuttava aine:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Kohde-eläinlajit:

Sika

Antoreitti:

Lihakseen

Valmistetiedot

Vaikuttava aine ja vahvuus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lääkemuoto:

Injektioneste, emulsio

Anatomis-terapeuttis-kemiallinen (ATCvet) luokitus:

QI09AL01

Reseptistatus:

Eläinlääkemääräys

Myyntiluvan tila:

Peruutettu

Myönnetty:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Pakkauksen kuvaus:

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Saatavissa vain kielillä [English](#)

Lisätiedot

Luvan tyyppi:

Marketing Authorisation

Myyntiluvan laillinen peruste:

Saatavissa vain kielillä [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Myyntiluvan haltija:

Zoetis Animal Health ApS

Myyntiluvan myöntämispäivä:

16/01/2017

Erän vapauttamisesta vastaavat valmistuspaikat:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Vastaava viranomainen:

Norwegian Medical Products Agency

Myyntilupanumero:

15-10954

Myyntiluvan tilan muutoksen päivämäärä:

10/12/2022

Viitejäsenvaltio:

Saatavissa vain kielillä [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#)
[Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Prosessinumero:

ES/V/0266/001

Ilmoitukset epäillyistä haittavaikutuksista: www.adrreports.eu/vet