

Suvaxyn CSF Marker (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Autorisé

- Bovine viral diarrhoea virus, strain CP7_E2alf (E2 deleted), expressing E2 glycoprotein gene of classical swine fever virus (strain Alfort 187), Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suvaxyn CSF Marker (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en Anglais

Espèces cibles:

Porc

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en Anglais

Presentation_strength:10^{4.8} to 10^{6.5} TCID₅₀ Reference:Hse Index:0

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension injectable

Temps d'attente par voie d'administration:**Voie intramusculaire:**

-

Porc

- Non applicable. 0 day Zero days

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI09AD04

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

Autriche , Belgique , Bulgarie , Croatie , Chypre , Tchéquie , Danemark , Estonie , Finlande , France , Allemagne , Grèce , Hongrie , Islande , Irlande , Italie , Lettonie , Liechtenstein , Lituanie , Luxembourg , Malte , Pays-Bas , Norvège , Pologne , Portugal , Roumanie , Slovaquie , Slovénie , Espagne , Suède , Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en Anglais Italian Latvian Lithuanian Norwegian

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Belgium SA

Date de l'autorisation de mise sur le marché:
10/02/2015

Site(s) de libération des lots du produit fini:
Zoetis Belgium

Autorité responsable:
European Commission

Numéro de l'autorisation:
Ces informations ne sont pas disponibles pour ce produit.

Date de modification du statut de l'autorisation:
10/02/2015

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)
Publié le: 19/12/2024
[Télécharger](#)

ema-puar-suvaxyn-csf-marker-v-2757-par-en.pdf

ema-puar-suvaxyn-csf-marker-v-2757-var-ii-09-en.pdf