

Suvaxyn Circo+MH RTU (--)

Emulsion for injection

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suvaxyn Circo+MH RTU (--) Emulsion for injection

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

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:1.5 - 3.8 RP Reference:Hse Index:0

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Presentation_strength:2.3-12.4 RP Reference:Hse Index:1

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

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

-

Porc

- Non applicable. 0 day Zero days

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

QI09AL08

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)

Disponible en:

Allemagne , Belgique , Chypre , Danemark , Espagne , Grèce , Italie , Luxembourg , Pays-Bas , Pologne , Suède

Description des conditionnements:

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

Disponible uniquement en Anglais

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

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/11/2015

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:

6/11/2015

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

français (PDF)

Publié le: 9/01/2024

Télécharger

ema-puar-suvaxyn-circo-mh-rtu-v-3924-par-en.pdf