

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Non autorisé

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

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen vakcina A.U.V.

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](#)

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

Disponible uniquement en [Anglais](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

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

QI09AL01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Hongrie

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 Hungary Kft.

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

17/01/2017

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Autorité responsable:

Numéro de l'autorisation:

3841/X/17 NÉBIH ÁTI

Date de modification du statut de l'autorisation:

13/03/2023

État membre de référence:

Espagne

Numéro de procédure:

ES/V/0266/001

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