

Suvaxyn M.Hyo Parasuis

Suspension for Injection for Pigs

Non
autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 4, strain 2170B, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain IA84-29755, Inactivated

Identification du produit

Dénomination du médicament:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Porc (pour engraissement)

Voie d'administration:

Voie intramusculaire

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)
1.90 unknown / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
8.10 unknown / 2.00 millilitre(s)

Disponible uniquement en [Anglais](#)
3.40 unknown / 2.00 millilitre(s)

Forme pharmaceutique:

Suspension injectable

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

-

Porc (pour engraissement)

- Viande et abats. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

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

QI09AB17

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Abandonnée

Autorisé en:

Italie

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](#)

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](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis Italia S.r.l

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

6/10/2008

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorité responsable:

Ministry Of Health

Numéro de l'autorisation:

104027

Date de modification du statut de l'autorisation:

8/10/2021

État membre de référence:

Allemagne

Numéro de procédure:

DE/V/0280/001

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

Documents

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.