

# Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs

Autorisé

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated

## Identification du produit

### Dénomination du médicament:

Suvaxyn MH-One emulsão injetável para suínos

Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs

### 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

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitre(s)

### Forme pharmaceutique:

Emulsion injectable

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

**Voie intramusculaire:**

- 

**Porc**

- Viande et abats. 0 day

---

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

QI09AB13

---

**Conditions de délivrance:**

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

---

**Statut de l'autorisation:**

Valide

---

**Autorisé en:**

Portugal

---

**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](#) [Norwegian](#)

---

**Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Date de l'autorisation de mise sur le marché:**

18/07/2008

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

**Autorité responsable:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Numéro de l'autorisation:**

804/08 RIVPT

---

**Date de modification du statut de l'autorisation:**

18/07/2008

---

**État membre de référence:**

Allemagne

---

**Numéro de procédure:**

DE/V/0248/001

---

**États membres concernés:**

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark France  
Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie Luxembourg Pays-Bas  
Pologne Portugal Roumanie Slovaquie Slovénie Espagne Suède  
Royaume-Uni (Irlande du Nord)

---

Pour connaître les événements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Résumé des caractéristiques du produit

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

Fichier combinant tous les documents

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

2603675-paren-20250201.pdf