

Odobreno

Susvac P+Ery Każda dawka szczepionki (2 ml) zawiera:  
Inaktywowany parwowirus świń,  
szczep FCV117: nie mniej niż  
1:100 HI\* Inaktywowane bakterie  
Erysipelotrix rhusiopathiae,  
serotyp 2: 50 I.U. \*HI – jednostki  
hamowania hemaglutynacji  
(badania odpowiedzi serologicznej  
u kawii domowej) Emulsja do  
wstrzykiwań

- Porcine parvovirus, Inactivated
- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated

## Identifikacija proizvoda

### **Naziv lijeka:**

Susvac P+Ery Każda dawka szczepionki (2 ml) zawiera: Inaktywowany parwowirus świń, szczep FCV117: nie mniej niż 1:100 HI\* Inaktywowane bakterie Erysipelotrix rhusiopathiae, serotyp 2: 50 I.U. \*HI – jednostki hamowania hemaglutynacji (badania

odpowiedzi serologicznej u kawii domowej) Emulsja do wstrzykiwań

---

**Djelatna tvar:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

---

**Ciljne vrste:**

Dostupan samo u [bugarski](#) [španjolski](#) [češki](#) [danski](#) [njemački](#) [estonski](#) [grčki](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [mađarski](#) [nizozemski](#) [rumunjski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Put aplikacije:**

Intramuskularno

---

## Pojedinosti o proizvodu

**Djelatna tvar i jačina:**

Dostupan samo u [engleski](#)

Dostupan samo u [engleski](#)

50.00 internacionalna jedinica / 2.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

Emulzija za injekciju / infuziju

---

**Karencija prema putu aplikacije:**

**Intramuskularno:**

•

**Pig**

- Meat and offal. 0 day

---

**Anatomsko-terapijsko-kemijska veterinarska (ATKvet) oznaka:**

QI09AL01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupan samo u [češki](#) [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [rumunjski](#) [slovenski](#) [finski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Važeće

---

**Odobreno u:**

Dostupan samo u španjolski češki njemački estonski engleski francuski talijanski nizozemski portugalski slovački švedski islandski Norwegian

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

Dostupan samo u poljski

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u engleski talijanski

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Fatro S.p.A.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

7/03/2024

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Fatro S.p.A.

---

**Nadležno tijelo:**

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

---

**Broj odobrenja:**

3303

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

7/03/2024

---

Za izvješća o sumnjama na nuspojave veterinarskog lijeka molimo vas otiđite na [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Dokumenti

Sažetak opisa svojstava lijeka

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Uputa o lijeku

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.

Označivanje

Ovaj dokument ne postoji na ovom jeziku (hrvatski). U nastavku ga možete pronaći na drugom jeziku.