

# Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, emulzija za injekciju, za svinje

Nije  
odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, emulzija za injekciju, za svinje

### 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](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)  
13.50 relative potency / 2.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

**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:**

Surrendered

---

**Odobreno u:**

Hrvatska

---

**Opis paketa:**

Dostupan samo u [engleski](#)  
Dostupan samo u [engleski](#)

---

## Dodatne informacije

**Vrsta prava:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupan samo u [engleski](#) [talijanski](#) [latvijski](#) [litvanski](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis B.V.

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

16/02/2017

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.  
The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institute

---

**Nadležno tijelo:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Broj odobrenja:**

UP/I-322-05/21-01/759

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

7/10/2021

---

**Referentna država članica:**

---

**Broj postupka:**

ES/V/0266/001

---

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