

# Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Nije odobreno

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

## Identifikacija proizvoda

### Naziv lijeka:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

### 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](#)

13.50 relative potency / 2.00 mililitar

Dostupan samo u [engleski](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 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:**

Dostupan samo u [estonski](#) [engleski](#) [francuski](#) [litvanski](#) [portugalski](#) [švedski](#) [islandski](#) [Norwegian](#)

---

**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 UK Limited

---

**Datum odobrenja za stavljanje u promet:**

13/12/2016

---

**Mjesta proizvodnje za otpuštanje serije:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Nadležno tijelo:**

The Veterinary Medicines Directorate

---

**Broj odobrenja:**

Vm 42058/4205

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

4/10/2022

---

**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)