

# Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Nije ovlašteno

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

## Product identification

### Naziv VMP-a:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E - Amphigen emulsão injetável para suínos

---

### Djelatna tvar:

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

### Ciljne vrste životinja:

Dostupno samo u [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

### Način primjene:

Intramuskularno

---

## Product details

### Djelatna tvar i jačina:

Dostupno samo u [English](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitar

Dostupno samo u [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 mililitar

---

**Farmaceutski oblik:**

emulzija za injekciju

---

**Withdrawal period by route of administration:****Intramuskularno:**

- Pig
- 

**Kod anatomske-terapijsko-kemijske klasifikacije (ATKvet kôd):**

QI09AL01

---

**Pravni status opskrbe:**

Dostupno samo u [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Status odobrenja:**

Ukinuto na zahtjev nadležnog tijela

---

**Authorised in:**

Dostupno samo u [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Opis paketa:**

Dostupno samo u [English](#)

Dostupno samo u [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**

Marketing Authorisation

---

**Pravna osnova za odobrenje proizvoda:**

Dostupno samo u [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

---

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

Zoetis Portugal Lda.

---

**Marketing authorisation date:**

Te informacije nisu dostupne za ovaj lijek.

---

**Mjesta proizvodnje za izdavanje serije:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

VMD

PEI

---

**Odgovorno tijelo:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

**Broj autorizacije:**

938/01/17DIVPT

---

**Datum promjene statusa odobrenja:**

26/12/2022

---

**Referentna država članica:****Broj postupka:**

ES/V/0266/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to  
[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017122>