

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Ekki heimilað

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

Auðkenni lyfs

Heiti lyfs:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Virkt efni:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

Marktegund:

Svín

Leið stjórnslu:

Til notkunar í vöðva

Upplýsingar um lyf

Virkt efni og styrkur:

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Aðeins fáanlegt í [enska](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lyfjaform:

Stungulyf, fleyti

ATC flokkun (dýralyf) (e. Anatomical therapeutic chemical veterinary - ATC-VET):

QI09AL01

Lögformleg staða:

Ávísunarskylt dýralyf

Staða leyfis:

Dregið til baka af leyfishafa

Heimilað í:

Ítalía

Lýsing umbúða:

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðeins fánlegt í [enska](#)

Aðrar upplýsingar

Réttindategund:

Marketing Authorisation

Lagalegur grundvöllur markaðsleyfis:

Aðeins fánlegt í [enska](#) [ítalska](#) [lettneska](#) [litháíska](#) [Norwegian](#)

Markaðsleyfishafi:

Zoetis Italia S.r.l

Dagsetning markaðsleyfis:

4/05/2017

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Ábyrgt yfirvald:

Ministry Of Health

Markaðsleyfisnúmer:

104972

Dagsetning á breytingu stöðu:

22/12/2022

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0266/001

Til að tilkynna upplýsingar um aukaverkanir vegna dýralyfja vinsamlegast farið á www.adrreports.eu/vet

Skjöl

Combined File of all Documents

Þetta skjal er ekki til á þessu tungumáli (@Language). Þú getur fundið það á öðru tungumáli hér að neðan.