

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:

Litáen

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 Belgium

Dagsetning markaðsleyfis:

1/12/2016

Framleiðslustaður fyrir losun lotu:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institute

Ábyrgt yfirvald:

State Food And Veterinary Service

Markaðsleyfisnúmer:

LT/2/16/2378/001-002

Dagsetning á breytingu stöðu:

4/10/2021

Umsjónarland (RMS):

Spánn

Ferilsnúmer:

ES/V/0266/001

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

Skjöl

RV2378.pdf