

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Non autorizzato

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

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suino

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)

13.50 potenza relativa / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Emulsione iniettabile

Codice anatomico, terapeutico e chimico veterinario (codice ATCvet):
QI09AL01

Stato legale della fornitura:
Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:
Rinunciato

Autorizzato in:
Croazia

Descrizione della confezione:
Disponibile solo in [English](#)
Disponibile solo in [English](#)

Ulteriori informazioni

Tipo di diritto:
Marketing Authorisation

Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:
Domanda completa - Sostanza attiva nota (Articolo 12(3) della Direttiva n. 2001/82/CE)

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:
Zoetis B.V.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:
16/02/2017

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:
Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
The Veterinary Medicines Directorate
Paul-Ehrlich-Institut

Autorità responsabile:
Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

Numero di autorizzazione:

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

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

7/10/2021

Stato membro di riferimento:

Spagna

Numero di procedura:

ES/V/0266/001

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to www.adrreports.eu/vet

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

Questo documento non esiste in questa lingua (@Language). Puoi trovarlo in un'altra lingua qui sotto.