

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

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, injekcinè emulsija kiaulèms

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:

Lituania

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 Belgium

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/12/2016

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Autorità responsabile:

State Food And Veterinary Service

Numero di autorizzazione:

LT/2/16/2378/001-002

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

4/10/2021

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

RV2378.pdf