

# Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs

Autorizzato

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, strain P-5722-3, Inactivated

## Identificazione del prodotto

### **Denominazione del medicinale:**

Suvaxyn MH-One Emulsion for injection for pigs

SUVAXYN MH-ONE emulzija za injiciranje za prašiče

---

### **Sostanza attiva:**

Disponibile solo in [English](#)

---

### **Specie di destinazione:**

Suino

---

### **Via di somministrazione:**

Uso intramuscolare

## Informazioni sul prodotto

### **Sostanza attiva e dosaggio:**

Disponibile solo in [English](#)

1.00 relative unit(s) / 2.00 millilitro(i)

---

### **Forma farmaceutica:**

Emulsione iniettabile

**Tempo di attesa per via di somministrazione:**

**Uso intramuscolare:**

•

**Suino**

- carni e frattaglie. 0 giorno

---

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

QI09AB13

---

**Stato legale della fornitura:**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

---

**Stato dell'autorizzazione:**

Autorizzato

---

**Autorizzato in:**

Slovenia

---

**Disponibile in:**

Slovenia

---

**Descrizione della confezione:**

Disponibile solo in English

---

## Ulteriori informazioni

**Tipo di diritto:**

Marketing Authorisation

---

**Base giuridica dell'autorizzazione del prodotto:**

Applicazione di medicinale veterinario immunologico (Articolo 13d della Direttiva N° 2001/82/CE)

---

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:**

Zoetis Belgium

---

**Data di autorizzazione all'immissione in commercio:**

13/07/2020

---

**Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

---

**Autorità responsabile:**

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

---

**Numero di autorizzazione:**

MR/V/0324/001

---

**Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:**

13/07/2020

---

**Stato membro di riferimento:**

Germania

---

**Numero di procedura:**

DE/V/0248/001

---

**Stati membri interessati:**

Austria Belgio Bulgaria Croazia Cipro Repubblica Ceca Danimarca Francia  
Grecia Ungheria Irlanda Italia Lettonia Lituania Lussemburgo Paesi Bassi  
Polonia Portogallo Romania Slovacchia Slovenia Spagna Svezia

Disponibile solo in Estonian English French Lithuanian Portuguese Swedish Icelandic  
Norwegian

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

Foglio illustrativo

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

File combinato etichetta /Foglio illustrativo

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

File combinato di tutti i documenti

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

2603675-paren-20250201.pdf