

Suvaxyn M.Hyo Parasuis

Suspension for Injection for Pigs

Autorizzato

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 4, strain 2170B, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain IA84-29755, Inactivated

Identificazione del prodotto

Denominazione del medicinale:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Sostanza attiva:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Specie di destinazione:

Suini (da ingrasso)

Via di somministrazione:

Uso intramuscolare

Informazioni sul prodotto

Sostanza attiva e dosaggio:

Disponibile solo in [English](#)
1.90 non noto / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
8.10 non noto / 2.00 millilitro(i)

Disponibile solo in [English](#)
3.40 non noto / 2.00 millilitro(i)

Forma farmaceutica:

Sospensione iniettabile

Tempo di attesa per via di somministrazione:

Uso intramuscolare:

-

Suini (da ingrasso)

- carni e frattaglie. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

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

QI09AB17

Stato legale della fornitura:

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione veterinaria

Stato dell'autorizzazione:

Autorizzato

Autorizzato in:

Portogallo

Descrizione della confezione:

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

Disponibile solo in [English](#)

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 Portugal Lda.

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

31/10/1995

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Directorate General For Food And Veterinary

Numero di autorizzazione:

524/94 DGV

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

1/01/2018

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0280/001

Stati membri interessati:

Austria Belgio Bulgaria Cipro Repubblica Ceca Finlandia Francia Grecia
Irlanda Italia Lussemburgo Malta Paesi Bassi Norvegia Polonia Portogallo
Romania Spagna

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

Documenti

Sommario delle caratteristiche del prodotto

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

File combinato di tutti i documenti

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