

Suvaxyn M.hyo Parasuis, sospensione iniettabile per suini

Non
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, sospensione iniettabile per suini

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:

Rinunciato

Autorizzato in:

Italia

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 Italia S.r.l

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

6/10/2008

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Ministry Of Health

Numero di autorizzazione:

104027

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

8/10/2021

Stato membro di riferimento:

Germania

Numero di procedura:

DE/V/0280/001

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

Documenti

File combinato di tutti i documenti