

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

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:

Germania

Disponibile in:

Germania

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](#)

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 Deutschland GmbH

Data di autorizzazione all'immissione in commercio:

1/04/2005

Siti di fabbricazione e rilascio dei lotti:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Autorità responsabile:

Paul-Ehrlich-Institut

Numero di autorizzazione:

PEI.V.02689.01.1

Data della modifica dello stato dell'autorizzazione:

12/08/2013

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

Documenti

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