

File downloaded on 2026-04-26

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/lt/600000090480>

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Neregistruotas

- Erysipelothrix rhusiopathiae, serotype 2, Inactivated
- Porcine parvovirus, strain S-80, Inactivated

Vaisto identifikaciniai duomenys

Vaisto pavadinimas:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Veiklioji medžiaga:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Paskirties gyvūnų rūšis (-ys):

Kiaulė

Naudojimo būdas:

Leisti į raumenis

Vaisto duomenys

Veiklioji medžiaga ir stiprumas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

13.50 relative potency / 2.00 mililitrai

Pateikiama tik [Anglų](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitrai

Vaisto forma:

Injekcinė emulsija

Anatominės, terapinės ir cheminės veterinarinių vaistų klasifikacijos (ATCvet) kodas:

QI09AL01

Tiekimo teisinis statusas:

Parduodama tik su veterinariniu receptu

Registracijos statusas:

Surrendered

Registruota:

Jungtinė Karalystė (Šiaurės Airija)

Pakuotės aprašymas:

Pateikiama tik [Anglų](#)

Pateikiama tik [Anglų](#)

Papildoma informacija

Teisių tipas:

Pateikiama tik [Anglų](#) [Prancūzų](#) [Kroatų](#) [Italų](#) [Latvių](#) [Suomių](#) [Švedų](#) [Islandų](#) [Norwegian](#)

Vaisto registracijos teisinis pagrindas:

Pilna paraiška - Žinoma veikloji medžiaga, pagal Direktyvos 2001/82/EB 12(3) straipsnį

Registruotojas:

Zoetis UK Limited

Rinkodaros leidimo data:

13/12/2016

Serijos išleidimo gamybos vietos:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Atsakinga institucija:

The Veterinary Medicines Directorate

Registracijos numeris:

Vm 42058/4205

Registracijos statuso pasikeitimo data:

4/10/2022

Referencinė valstybė narė:

Pateikiama tik Ispanų Čekų Vokiečių Estų Anglų Prancūzų Kroatų Italų Nyderlandų Portugalų Slovakų Švedų Islandų Norwegian

Procedūros numeris:

ES/V/0266/001

Pranešimai apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius: www.adrreports.eu/vet