

# Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Nav autorizēts

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

## Product identification

### Zāļu nosaukums:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen  
SUVAXYN PARVO-E AMPHIGEN

---

### Aktīvā viela:

Pieejams tikai [English](#)  
Pieejams tikai [English](#)

---

### Mērķa sugas:

Cūka

---

### Lietošanas veids:

intramuskulārai lietošanai

---

## Product details

### Aktīvā viela / Stiprums :

Pieejams tikai [English](#)  
94.10 hemaglutinācijas inhibēšanas vienība(s) / 2.00 mililitrs(i)

Pieejams tikai [English](#)  
13.50 relatīvā iedarbība / 2.00 mililitrs(i)

---

### Zāļu forma:

Emulsija injekcijām

---

**Withdrawal period by route of administration:  
intramuskulārai lietošanai:**  
• Cūka

---

**Anatomiski terapeitiski ķīmiskās veterinārās klasifikācijas (ATĶvet) kods:**  
QI09AL01

---

**Piegādes juridiskais statuss:**  
Recepšu veterinārās zāles

---

**Reģistrācijas statuss:**  
Atsaukta

---

**Authorised in:**  
Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Dutch](#)  
[Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Iepakojuma apraksts:**  
Pieejams tikai [English](#)  
Pieejams tikai [English](#)

---

## Additional information

**Entitlement type:**  
Marketing Authorisation

---

**Reģistrācijas juridiskais pamats:**  
Pilns pieteikums - zināmai aktīvai vielai (Direktīvas 2001/82/EC 12.(3) pants)

---

**Reģistrācijas apliecības īpašnieks:**  
Zoetis Italia S.r.l

---

**Marketing authorisation date:**  
4/05/2017

---

**Sēriju izlaides ražošanas vietas:**  
Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.  
VMD  
PEI

---

**Atbildīgā iestāde:**

Ministry Of Health

---

**Atļaujas numurs:**

104972

---

**Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:**

22/12/2022

---

**Atsauces dalībvalsts:**

Pieejams tikai [Spanish](#) [Czech](#) [German](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Dutch](#) [Portuguese](#) [Slovak](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

---

**Atļaujas piešķiršanas procedūras numurs:**

ES/V/0266/001

---

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documents

Visu dokumentu apvienotais fails

Šis dokuments šajā valodā neeksistē (latviešu). Jūs to varat atrast citā valodā zemāk.

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017142>