

# 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 Ery Injekcijasvātska, emulsion

---

### 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 Animal Health ApS

---

**Marketing authorisation date:**  
Šī informācija par šīm zālēm nav pieejama.

---

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

---

**Atbildīgā iestāde:**

Swedish Medical Products Agency

---

**Atļaujas numurs:**

53653

---

**Reģistrācijas statusa nomaiņas datums:**

12/12/2022

---

**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

Lietošanas instrukcija

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

Zāļu apraksts

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

---

**Source URL:** <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017155>