

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Ikke autorisert

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

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

gris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

94.10 hemagglutineringshemmende enhet(er) / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

13.50 relativ potens / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, emulsjon

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AL01

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

SE

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Fullstendig søknad- kjent virkestoff (Artikkel 12(3) i Direktiv Nr 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Animal Health ApS

Markedsføringsgodkjenningsdato:

22/12/2016

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Ansvarlig myndighet:

Swedish Medical Products Agency

Godkjenningsnummer:

53653

Status for endring av markedsføringstillatelse:

12/12/2022

Referanse medlemsstat:

ES

Prosedyrenummer:

ES/V/0266/001

Rapporter om mistenkte bivirkninger: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Package Leaflet

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.

Summary of Product Characteristics

Dette dokumentet eksisterer ikke på dette språket (Norsk). Du kan finne det på et annet språk nedenfor.