

Suvaxyn M.Hyo Parasuis

Suspension for Injection for Pigs

Autorisert

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 4, strain 2170B, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain IA84-29755, Inactivated

Produkt identifikasjon

Legemidlets navn:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Aktiv substans virkestoff:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Målarter:

slaktegris

Administrasjonsvei:

Intramuskulær bruk

Produktdetaljer

Aktiv substans og styrke:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
1.90 ukjent / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
8.10 ukjent / 2.00 milliliter

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)
3.40 ukjent / 2.00 milliliter

Legemiddelform:

Injeksjonsvæske, suspensjon

Tilbakeholdelsestid etter administrasjonsvei:**Intramuskulær bruk:**

-

slaktegris

- Slakt. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

Anatomisk terapeutisk kjemisk klassifisering for veterinærpreparater (ATCvet):

QI09AB17

Juridisk status for forsyning:

Veterinært legemiddel gjenstand for veterinær forskrivning

Status for markedsføringstillatelse:

Gyldig

Autorisert i:

PT

Pakningsbeskrivelse:

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Bare tilgjengelig i [Engelsk](#)

Tilleggsinformasjon

Rettighetstype:

Marketing Authorisation

Juridisk grunnlag for markedsføringstillatelse:

Søknad om immunologiske veterinære legemidler (Artikkel 13d i Direktiv No 2001/82/EC)

Innehaver av markedsføringstillatelse:

Zoetis Portugal Lda.

Markedsføringsgodkjenningsdato:

31/10/1995

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Directorate General For Food And Veterinary

Godkjenningsnummer:

524/94 DGV

Status for endring av markedsføringstillatelse:

1/01/2018

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

DE/V/0280/001

Gjeldende medlemsstater:

AT BE BG Kypros CZ FI FR EL Irland IT LU MT NL NO PL PT RO ES

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

Dokumenter

Summary of Product Characteristics

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

Combined File of all Documents

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