

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Ikke
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:

Overgitt-fracfalt

Autorisert i:

IT

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 Italia S.r.l

Markedsføringsgodkjenningsdato:

6/10/2008

Tilvirker for batchfrigivelse:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Ansvarlig myndighet:

Ministry Of Health

Godkjenningsnummer:

104027

Status for endring av markedsføringstillatelse:

8/10/2021

Referanse medlemsstat:

DE

Prosedyrenummer:

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

Dokumenter

Combined File of all Documents

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