

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Niedopuszczony do
obrotu

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

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen emulzija za injiciranje za prašiče

Substancja czynna:

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Dostępne wyłącznie w [angielski](#)

Gatunki docelowe:

Dostępne wyłącznie w [bułgarski](#) [hiszpański](#) [czeski](#) [duński](#) [niemiecki](#) [estoński](#) [grecki](#) [angielski](#) [francuski](#) [włoski](#) [łotewski](#) [litewski](#) [węgierski](#) [niderlandzki](#) [rumuński](#) [fiński](#) [szwedzki](#) [islandzki](#) [Norwegian](#)

Droga podania:

Podanie domięśniowe

Szczegóły produktu

Substancja czynna i moc:

Dostępne wyłącznie w angielski

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostępne wyłącznie w angielski

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Postać farmaceutyczna:

Emulsja do wstrzykiwań

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AL01

Kategoria dostępności:

Dostępne wyłącznie w czeski estoński angielski francuski włoski łotewski litewski portugalski rumuński słoweński fiński szwedzki islandzki Norwegian

Status pozwolenia:

Surrendered

Dopuszczony do obrotu w:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Opis opakowania:

Dostępne wyłącznie w angielski

Dostępne wyłącznie w angielski

Informacje dodatkowe

Typ uprawnienia:

Dostępne wyłącznie w angielski francuski chorwacki włoski łotewski fiński szwedzki islandzki Norwegian

Podstawa prawna dopuszczenia produktu:

Dostępne wyłącznie w angielski włoski łotewski litewski Norwegian

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Belgium

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

5/01/2017

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Organ odpowiedzialny:

Agency For Medicinal Products And Medical Devices Of The Republic Of Slovenia

Numer pozwolenia:

DC/V/0551/001

Data zmiany statusu pozwolenia:

31/01/2023

Referencyjne państwo członkowskie:

Dostępne wyłącznie w hiszpański czeski niemiecki estoński angielski francuski
chorwacki włoski niderlandzki portugalski słowacki szwedzki islandzki Norwegian

Numer procedury:

ES/V/0266/001

Zgłoszenia podejrzewanych działań niepożądanych: www.adrreports.eu/vet