

Suvaxyn M.HYO inaktywowany
antygen *Mycoplasma*
hyopneumoniae $2 \times 10^{9,0}$
MHDCE*.(*) *Mycoplasma*
hyopneumoniae DNA cell
equivalents - ekwiwalenty
komórek *M.hyopneumoniae*
obliczone na podstawie
zawartości DNA. Zawiesina do
wstrzykiwań

Dopuszczony

- *Mycoplasma hyopneumoniae*, Inactivated

Identyfikacja produktu

Nazwa leku:

Suvaxyn M.HYO inaktywowany antygen *Mycoplasma hyopneumoniae* $2 \times 10^{9,0}$ MHDCE*.(*) *Mycoplasma hyopneumoniae* DNA cell equivalents - ekwiwalenty komórek *M.hyopneumoniae* obliczone na podstawie zawartości DNA. Zawiesina do wstrzykiwań

Substancja czynna:

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

Postać farmaceutyczna:

Zawiesina do wstrzykiwań

Okres karencji w zależności od drogi podania:

Podanie domięśniowe:

-

Pig

- Meat and offal. 0 day

Kod klasyfikacji anatomiczno-terapeutyczno-chemicznej (ATCvet):

QI09AB13

Kategoria dostępności:

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

Status pozwolenia:

Valid

Dopuszczony do obrotu w:

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

Opis opakowania:

Butelka polietylenowa zawierająca 50 dawek (100 ml) szczepionki w pudełku tekturowym.

Butelka polietylenowa zawierająca 125 dawek (250 ml) szczepionki w pudełku tekturowym

Butelka z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) zawierająca 100 ml (50 dawek) szczepionki, zamknięte korkami z gumy chlorobutylowej i aluminiowymi kapslami.

Butelka z polietylenu o wysokiej gęstości (HDPE) zawierająca 250 ml (125 dawek) szczepionki, zamknięte korkami z gumy chlorobutylowej i aluminiowymi kapslami.

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](#)

Podmiot odpowiedzialny:

Zoetis Polska Sp. z o.o.

Data pozwolenia na dopuszczenie do obrotu:

30/04/2004

Miejsca wytwarzania, gdzie następuje zwolnienie serii:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Organ odpowiedzialny:

Office For Registration Of Medicinal Products Medical Devices And Biocidal Products

Numer pozwolenia:

1597

Data zmiany statusu pozwolenia:

30/04/2004

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

Dokumenty

oznakowanie opakowań

Ulotka dla pacjenta

Charakterystyka produktu leczniczego