

# Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Não autorizado

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

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

### Espécies-alvo:

Disponível apenas em [búlgaro](#) [castelhano](#) [checo](#) [dinamarquês](#) [alemão](#) [estónio](#) [grego](#) [inglês](#) [francês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [húngaro](#) [neerlandês](#) [romeno](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#) [Norwegian](#)

### Via de administração:

Via intramuscular

## Detalhes do medicamento veterinário

### Substância ativa e dosagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

94.10 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)

13.50 relative potency / 2.00 mililitro(s)

**Forma farmacêutica:**

Emulsão injetável

---

**Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Classificação quanto à dispensa:**

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

**Estado da autorização:**

Abandonada

---

**Autorizado em:**

Croácia

---

**Descrição da embalagem:**

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

---

## Informações adicionais

**Tipo de direito:**

Disponível apenas em [inglês](#) [francês](#) [croata](#) [italiano](#) [letão](#) [finlandês](#) [sueco](#) [islandês](#)  
[Norwegian](#)

---

**Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:**

Disponível apenas em [inglês](#) [italiano](#) [letão](#) [lituano](#) [Norwegian](#)

---

**Titular da autorização de introdução no mercado:**

Zoetis B.V.

---

**Data de autorização de introdução no mercado:**

16/02/2017

---

**Locais de fabrico para a libertação de lotes:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Autoridade responsável:**

Ministry Of Agriculture Veterinary And Food Safety Directorate

---

**Número da autorização:**

UP/I-322-05/21-01/759

---

**Data da alteração do estado de autorização:**

7/10/2021

---

**Estado-Membro de referência:**

Espanha

---

**Número de procedimento:**

ES/V/0266/001

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

[www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documentos

Summary of Product Characteristics

Este documento não existe neste idioma (português). Pode encontrá-lo em baixo noutro idioma.