

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Autorizado

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

Product identification

Nome do medicamento:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen
Suvaxyn Parvo/E-Amphigen vakcina A.U.V.

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)
Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Via intramuscular

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
94.10 unidade(s) de inibição da hemaglutinação / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [English](#)
13.50 relative potency / 2.00 mililitro(s)

Forma farmacêutica:

Emulsão injetável

Withdrawal period by route of administration:**Via intramuscular:**

- Pig
-

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QI09AL01

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Hungria

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Hungary Kft.

Marketing authorisation date:

Esta informação não está disponível para este medicamento.

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
VMD
PEI

Autoridade responsável:

National Food Chain Safety Office

Número da autorização:

3841/X/17 NÉBIH ÁTI

Data de alteração do estado de autorização:

17/01/2017

Estado-Membro de referência:

Espanha

Número de procedimento:

ES/V/0266/001

Estados-Membros envolvidos:

Áustria Bulgária Croácia Chipre Dinamarca Estónia Finlândia França
Alemanha Grécia Hungria Itália Letónia Lituânia Noruega Polónia Portugal
Roménia Eslovénia Suécia

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017141>