

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Autorizado

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

Identificação do produto

Nome do medicamento:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen, injekcinè emulsija kiaulèms

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

Detalhes do medicamento veterinário

Substância ativa e 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

Intervalo de Segurança por via de administração:**Via intramuscular:**

- Pig
-

Código Anatomical Therapeutic Chemical Code (ATCvet):

QI09AL01

Classificação Quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Autorizado em:

Lituânia

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Informações adicionais

Tipo de direito:

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

Base jurídica da autorização do medicamento veterinário:

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

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

Zoetis Belgium

Data de Autorização de Introdução no Mercado:

1/12/2016

Locais de fabrico para a libertação de lotes:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.
VMD
PEI

Autoridade responsável:

State Food And Veterinary Service

Número da autorização:

LT/2/16/2378/001-002

Data de alteração do estado de autorização:

4/10/2021

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](#)

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

www.adrreports.eu/vet

Documentos

RV2378.pdf

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000017146>