

# Suvaxyn M.hyo suspensão injetável para porcos

Autorizado

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 4, strain 2170B, Inactivated
- Haemophilus parasuis, serotype 5, strain IA84-29755, Inactivated

## Identificação do produto

### Nome do medicamento veterinário:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Suvaxyn M.hyo suspensão injetável para porcos

### Substância ativa:

Disponível apenas em [inglês](#)

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](#)  
1.90 unknown / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
8.10 unknown / 2.00 mililitro(s)

Disponível apenas em [inglês](#)  
3.40 unknown / 2.00 mililitro(s)

---

### Forma farmacêutica:

Suspensão injetável

---

### Intervalo de segurança por via de administração:

#### Via intramuscular:

- 

#### Pig (for fattening)

- Meat and offal. no withdrawal period withdrawal period is 0 days

---

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

QI09AB17

---

### Classificação quanto à dispensa:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

---

### Estado da autorização:

Autorizado

---

### Autorizado em:

Portugal

---

### Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)

Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
Disponível apenas em [inglês](#)  
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](#) [Norwegian](#)

---

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

Zoetis Portugal Lda.

---

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

31/10/1995

---

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

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

---

### **Autoridade responsável:**

Directorate General For Food And Veterinary

---

### **Número da autorização:**

524/94 DGV

---

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

1/01/2018

---

### **Estado-Membro de referência:**

Alemanha

---

### **Número de procedimento:**

DE/V/0280/001

---

**Estados-Membros envolvidos:**

Áustria Bélgica Bulgária Chipre República Checa Finlândia França Grécia  
Irlanda Itália Luxemburgo Malta Países Baixos Noruega Polónia Portugal  
Roménia Espanha Reino Unido (Irlanda do Norte)

---

Para consultar as notificações de suspeitas de eventos adversos:

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

## Documentos

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá-lo em outro idioma abaixo.

Combined File of all Documents