

# SUVAXYN PARVO/E – AMPHIGEN, emulsie injectabilă pentru porci

Neautorizat

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

## Identificarea produsului

### Denumirea medicamentului:

SUVAXYN PARVO/E – AMPHIGEN, emulsie injectabilă pentru porci

### Substanța activă:

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

### Specia țintă:

Porc

### Calea de administrare:

Administrare intramusculară

## Detalii produs

### Substanța activă și concentrație:

Disponibile numai în [Engleză](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 mililitru(i)

Disponibile numai în [Engleză](#)

13.50 relative potency / 2.00 mililitru(i)

**Forma farmaceutică:**

Emulsie injectabilă

---

**Codul anatomic terapeutic chimic veterinar (ATCvet):**

QI09AL01

---

**Statusul legal privind eliberarea:**

Disponibile numai în [Germană](#) [Estoniană](#) [Greacă](#) [Engleză](#) [Italiană](#) [Portugheză](#)  
[Norwegian](#)

---

**Status autorizație:**

Retrasă la solicitarea deținătorului

---

**Autorizat în:**

România

---

**Descrierea ambalajului:**

Disponibile numai în [Engleză](#)

Disponibile numai în [Engleză](#)

---

## Informații suplimentare

**Tip de drept:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Finlandeză](#) [Suedează](#)  
[Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Temeiul juridic pentru autorizarea produsului:**

Disponibile numai în [Engleză](#) [Italiană](#) [Letonă](#) [Lituaniană](#) [Norwegian](#)

---

**Deținătorul autorizației de comercializare:**

Zoetis Belgium

---

**Data autorizației de comercializare:**

27/11/2016

---

**Producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

---

**Autoritatea responsabilă:**

Institute For Control Of Biological Products And Veterinary Medicines

---

**Numărul autorizației:**

220019

---

**Data modificării statusului autorizației:**

13/12/2022

---

**Statul membru de referință:**

Disponibile numai în [Spaniolă](#) [Cehă](#) [Germană](#) [Estoniană](#) [Engleză](#) [Franceză](#) [Croată](#) [Italiană](#) [Olandeză](#) [Portugheză](#) [Slovacă](#) [Suedeză](#) [Islandeză](#) [Norwegian](#)

---

**Numărul procedurii:**

ES/V/0266/001

---

Pentru a consulta reacțiile adverse la produsele medicinale veterinare, vă rugăm să accesați [www.adrreports.eu/vet](http://www.adrreports.eu/vet)

## Documente

Rezumatul caracteristicilor produsului