

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Neoprávnený

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Suvaxyn Parvo-E Amphigen

Suvaxyn Parvo/E-Amphigen injektionsvæske, emulsion

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulharsky](#) [Španielsky](#) [Česky](#) [Dánsky](#) [Nemecky](#) [Estónsky](#) [Grécky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliansky](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Maďarsky](#) [Holandsky](#) [Rumunsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

94.10 haemagglutination inhibiting unit(s) / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

13.50 relative potency / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná emulzia

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AL01

Právny stav dodávky:

Dostupné len v [Česky](#) [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Rumunsky](#) [Slovinsky](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Registrovaný v/vo:

Dánsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

Dostupné len v [English](#) [Francúzsky](#) [Chorvátsky](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Fínsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#) [Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Taliany](#) [Lotyšský](#) [Litovsky](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Animal Health ApS

Dátum registrácie lieku:

16/12/2016

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

The Veterinary Medicines Directorate

Paul-Ehrlich-Institut

Zodpovedný orgán:

Danish Medicines Agency

Číslo registrácie:

56884

Dátum zmeny stavu registrácie:

9/01/2023

Referenčný členský štát:

Španielsko

Číslo postupu:

ES/V/0266/001

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

Dokumenty

Súhrn charakteristických vlastností lieku

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nájdete ho v inom jazyku nižšie.