

Suvaxyn M.Hyo Parasuis

Suspension for Injection for Pigs

Oprávněný

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

Identifikácia lieku

Názov lieku:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

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

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Podrobnosti o lieku

Účinná látka a sila:

Dostupné len v [English](#)

1.90 unknown / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

8.10 unknown / 2.00 millilitre(s)

Dostupné len v [English](#)

3.40 unknown / 2.00 millilitre(s)

Lieková forma:

Injekčná suspenzia

Ochranná lehota podľa spôsobu podania:

Intramuskulárne použitie:

-

Pig (for fattening)

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

Anatomicko-terapeuticko-chemický veterinárny kód (ATCvet):

QI09AB17

Právny stav dodávky:

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

Stav registrácie:

Valid

Registrovaný v/vo:

Portugalsko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Ďalšie informácie

Anglicky:

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

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Talianky](#) [Lotyšský](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Portugal Lda.

Dátum registrácie lieku:

31/10/1995

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Directorate General For Food And Veterinary

Číslo registrácie:

524/94 DGV

Dátum zmeny stavu registrácie:

1/01/2018

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

Dotknuté členské štáty:

Rakúsko Belgicko Bulharsko Cyprus Česko Fínsko Francúzsko Grécko Írsko
Taliano Luxembursko Malta Holandsko Nórsko Poľsko Portugalsko
Rumunsko Španielsko

Dostupné len v [Estónsky](#) [English](#) [Francúzsky](#) [Litovsky](#) [Portugalsky](#) [Švédsky](#) [Islandsky](#)
[Norwegian](#)

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. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.

Combined File of all Documents

Tento dokument v tomto jazyku (slovenčina) neexistuje. Nižšie ho nájdete v inom jazyku.