

Suvaxyn M.Hyo Parasuis

Suspension for Injection for Pigs

Neoprávnený

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

Product identification

Názov lieku:

Suvaxyn M.Hyo Parasuis Suspension for Injection for Pigs
Suvaxyn M.hyo Parasuis, sospensione iniettabile per suini

Účinná látka:

Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)
Dostupné len v [English](#)

Cieľové druhy:

Dostupné len v [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#)
[French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Cesta podania:

Intramuskulárne použitie

Product details

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

Withdrawal period by route of administration:

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 [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Portuguese](#) [Slovenian](#)
[Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Stav registrácie:

Surrendered

Authorised in:

Taliansko

Opis balenia:

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Dostupné len v [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Dostupné len v [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Právny základ pre registráciu produktu:

Dostupné len v [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Zoetis Italia S.r.l

Marketing authorisation date:

6/10/2008

Miesta výroby na uvoľnenie šarže:

Zoetis Manufacturing & Research Spain S.L.

Zodpovedný orgán:

Ministry Of Health

Číslo registrácie:

104027

Dátum zmeny stavu registrácie:

8/10/2021

Referenčný členský štát:

Nemecko

Číslo postupu:

DE/V/0280/001

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

Documents

Combined File of all Documents

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

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000062082>