

Suvaxyn PRRS MLV (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Godkänd

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain 96V198, Live

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Suvaxyn PRRS MLV (--) - Lyophilisate and solvent for suspension for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Djurslag:

Svin

Administreringsväg:

Intramuskulär användning

Ytterligare information om produkten

Aktiv substans och styrka:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength: $10^{2,2}$ – $10^{5,2}$ CCID₅₀ Reference:Hse Index:0

Läkemedelsform:

Frystorkat pulver och vätska till injektionsvätska, suspension

Karenstid per administreringsväg:

Intramuskulär användning:

-

Svin

- Not applicable. 0 dygn
Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AD03

Receptstatus:

Receptbelagt veterinärmedicinskt läkemedel

Godkännandestatus:

Godkänd

Godkänd i:

Österrike , Belgien , Bulgarien , Kroatien , Cypern , Tjeckien , Danmark , Estland , Finland , Frankrike , Tyskland , Grekland , Ungern , Island , Irland , Italien , Lettland , Liechtenstein , Litauen , Luxemburg , Malta , Nederländerna , Norge , Polen , Portugal , Rumänien , Slovakien , Slovenien , Spanien , Sverige , Storbritannien (Nordirland)

Tillgänglig i:

Belgien , Danmark , Grekland , Luxemburg , Nederländerna , Spanien

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

Ytterligare information

Typ av berättigande:

Marketing Authorisation

Legal grund för produktgodkännande:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#) [italienska](#) [lettiska](#) [litauiska](#) [Norwegian](#)

Innehavare av godkännande för försäljning:

Zoetis Belgium SA

Godkännandedatum:

24/08/2017

Tillverkningsplatser för frisläppande av tillverkningssatser:

Zoetis Belgium SA

Ansvarig myndighet:

European Commission

Godkännandenummer:

Denna information finns inte tillgänglig för detta läkemedel.

Datum för ändring av godkännandestatus:

23/04/2025

Rapporter om misstänkta biverkningar: www.adrreports.eu/vet

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 1/05/2025

[Ladda ner](#)

ema-puar-v4276-suvaxynprsrmlv-vra0011g-en.pdf

ema-puar-v4276-suvaxyn-prrs-mlv-vra-0006-g-en.pdf

ema-puar-suvaxyn-prrs-mlv-v-4276-par-en.pdf

ema-puar-suvaxyn-prrs-mlv-v-4276-var-ii-0004-g-en.pdf