

Suvaxyn Circo+MH RTU (--) Emulsion for injection

Godkänd

- Mycoplasma hyopneumoniae, strain P-5722-3, Inactivated
- Porcine circovirus type 2, ORF2 capsid protein

Produktens identitetsbeteckning

Läkemedlets namn:

Suvaxyn Circo+MH RTU (--) Emulsion for injection

Aktiv substans:

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

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:1.5 - 3.8 RP Reference:Hse Index:0

Finns tillgänglig endast på [engelska](#)

Presentation_strength:2.3-12.4 RP Reference:Hse Index:1

Läkemedelsform:

Injektionsvätska, emulsion

Karenstid per administreringsväg:**Intramuskulär användning:**

-

Svin

- Not applicable. 0 dygn Zero days

Anatomisk terapeutisk kemisk veterinärkod (ATCvet-kod):

QI09AL08

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 , Cypern , Danmark , Grekland , Italien , Luxemburg , Nederländerna , Polen , Spanien , Sverige

Förpackningsbeskrivning:

Finns tillgänglig endast på engelska

Finns tillgänglig endast på engelska

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:

6/11/2015

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:

6/11/2015

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

Dokumenter

Gemensam fil för alla dokument

svenska (PDF)

Publicerad på: 9/01/2024

Ladda ner

ema-puar-suvaxyn-circo-mh-rtu-v-3924-par-en.pdf